## 明細書

## FRETを利用した蛍光指示薬

#### 技術分野

本発明は、蛍光共鳴エネルギートランスファー(FRET)を利用した分子間の相互作用を分析するための蛍光指示薬、並びにその利用に関する。より詳細には、本発明は、2分子の蛍光蛋白質が標的配列を介して結合した蛍光指示薬、並びに該蛍光指示薬を用いた分子間の相互作用を分析する方法に関する。

## 背景技術

カメレオン (Cameleon) は、緑色蛍光蛋白質 (GFP) 変異体及びカルモジ リン (CaM) に基づいたCa2+用の遺伝子でコードされた蛍光指示薬である (Miyawaki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887; 及び Tsien, R. Y. (1998) Ann. Rev. Biochem. 67, 509-544)。カメレオンは、GFPの短波長変異体、カルモジ ュリン (CaM)、グリシルグリシンリンカー、ミオシン軽鎖キナーゼのCaM結 合ペプチド (M13)、及びGFPの長波長変異体から構成されるキメラ蛋白質で ある。Ca<sup>2+</sup>がCaMに結合することにより、 CaMとM13との間の分子間相 互作用が開始し、これによりキメラ蛋白質は、伸長した立体構造からより小型の 立体構造へと変化し、短波長変異体GFPから長波長変異体GFPへのFRET の効率が増大する。黄色カメレオン(YC)は、FRETのドナーとアクセプタ ーとしてシアン蛍光蛋白質(CFP)と黄色蛍光蛋白質(YFP)をそれぞれ有 している。黄色カメレオン(YC)は、Ca<sup>2+</sup>感知ドメインの組成に基づいて複 数のグループに分類されている。例えば、YC2は野生型のCaMを有し、Ca <sup>2+</sup>に対して高い親和性を示す。一方、YC3及びYC4は、CaMドメインのC a 2+結合ループに変異が存在するため、低親和性の指示薬である。これらのYC は、元のYFPをEYFP. 1 (Miyawaki, A., 他、(1999) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 2135-2140) で置換することによって酸性化に対する抵抗が高くなってい

る。改変したYCとしては、YC2. 1及びYC3. 1が挙げられる。更に、citrine (Griesbeck, 0., 他、(2001) J. Biol. Chem. 276, 29188-29194) やVenus (Nagai, T., 他、(2002) Nat. Biotechnol. 20, 87-90) のようなYFPの特に明るい変異体を用いることによって、より迅速に成熟するように作られたYCもある。上記の通り、YCは主にYFP成分を最適化することにより改良されてきた。

上述した改良にも拘わらず、YCは依然としてダイナミックレンジが低いという問題がある。YC2. 12又はYC3. 12などの現在入手可能な最高の変異体でも、インビトロでの $Ca^{2+}$ 結合の際に示されるYFP/CFP比の変化はせいぜい 120%である。

これらのYCは、シグナルレベルが低いので、特に細胞内小器官あるいは微小領域を標的とする場合は、シグナル/ノイズ比(S/N比)が悪化する。これらのダイナミックレンジは、YCの感知ドメインと相互作用すると考えられる内因性のCaM及びCaM結合蛋白質の存在量に応じて、インビボで減衰することが示唆されている。

#### 発明の開示

本発明は、蛍光共鳴エネルギートランスファー(FRET)を利用した分子間相互作用又は分子内構造変化を分析するための新規な蛍光指示薬を提供することを解決すべき課題とした。本発明はさらに、高いダイナミックレンジを示す蛍光指示薬を提供することを解決すべき課題とした。

本発明者らは上記課題を解決するために鋭意検討し、指示薬のダイナミックレンジを増加させるためにアクセプターの修飾を試みた。CFPとYFPの蛍光団間の相対的方向及び距離をCa<sup>2+</sup>に依存して大きく変化させることを目的として、YCで用いるリンカーの長さと配列を最適化しても改善は僅かに過ぎないだろうと推測した。そこで、アミノ末端領域とカルボキシル末端領域とを交換し、元の末端の間を短いスペーサーで再結合した円順列変異GFP(cpCFP)を

用いるという手法を採用した (Baird, G. S., 他、(1999) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 11241-11246;及び Topell, S., 他、(1999) FEBS Lett. 457, 283-289)。 上記の通り、本発明者らは、酸性化に耐性を有し、かつ効率的に成熟する c p Y F P を用いすることによって、2つの発色団の遷移双極分子の相対的方向を変えることを試みた結果、優れたダイナミックレンジを示す蛍光指示薬が得られることを見出した。本発明はこれらの知見に基づいて完成したものである。

即ち、本発明によれば、分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質が結合している構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することにより指示薬の立体構造が変化して蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET) が生じる蛍光指示薬において、上記ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とする蛍光指示薬が提供される。

好ましくは、蛍光蛋白質は、GFP、CFP、YFP、REP、BFP又はそれらの変異体である。好ましくは、ドナー蛍光蛋白質はCFP又はその変異体であり、アクセプター蛋白質がYFP又はその変異体である。

好ましくは、ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質は、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質のアミノ酸配列中のβターンに位置するアミノ酸残基においてN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる、円順列変異蛍光蛋白質である。好ましくは、前記βターンに位置するアミノ酸残基は、蛍光蛋白質の蛍光のダイナミックレンジが上昇するような位置のアミノ酸残基である。

好ましくは、アクセプター蛍光蛋白質は、蛍光蛋白質 Venus の円順列変異体である。好ましくは、Venus の円順列変異体は、cp49Venus、cp157Venus、cp173Venus、cp195Venus、又はcp22

9Venusである。

好ましくは、蛍光指示薬がさらに標的ペプチド成分とリンカー成分を含み、分析物質の標的配列が標的ペプチド成分を結合するためのペプチド結合ドメインを さらに含み、

リンカー成分が分析物質の標的配列と標的ペプチド成分とを共有的に結合し、 標的配列と標的ペプチド成分がアクセプター蛍光分子成分又はドナー蛍光分子成 分の何れかに共有的に結合し、

標的配列に結合した分析物質が標的ペプチド成分及びペプチド結合ドメインの相対的位置又は方向の変化を誘導し、次いでドナー分子及びアクセプター分子成分の相対的位置又は方向に変化が生じ、これにより蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET) の効率に変化が生じる蛍光指示薬が提供される。

好ましくは、標的配列は、カルモジュリン、cGMP 依存性蛋白質キナーゼ、ステロイドホルモン受容体、ステロイドホルモン受容体のリガンド結合ドメイン、蛋白質キナーゼC、イノシトール-1,4,5-トリホスフェート受容体、又はレコベリンであり、特に好ましくは、カルモジュリンである。

好ましくは、標的ペプチド成分は、骨格筋ミオシン軽鎖キナーゼ (skMLCKp)、平滑筋ミオシン軽鎖キナーゼ (smMLCK)、カルモジュリンキナーゼ II (CaMKII)、カルデスモン、カルスペルミン、ホスホフルクトキナーゼ、カルシネウリン、ホスホリラーゼキナーゼ、Ca2+ATP アーゼ、59 Kda ホスホジエステラーゼ (PDE)、60 Kda ホスホジエステラーゼ (PDE)、ニトリックオキシドシンターゼ、I型アデニリルシクラーゼ、Bordetella pertussis アデニリルシクラーゼ、ニューロモジュリン、スペクトリン、ミリストイル化アラニンリッチ C キナーゼ基質 (MARCKS)、MacMARCKS (F52)、b-Adducin、ヒートショック蛋白質 HSP90a、ヒト免疫不全ウイルスエンベロープグリコプロテイン 160 (HIV-1 gp160)、ブラッシュボーダーミオシン重鎖-I (BBMHBI)、希ミオシン重鎖 (MHC)、マストパラン、メリチン、グルカゴン、セクレチン、血管作動性腸ペプチド (VIP)、ガストリン阻害ペプチド (GIP)、又はカルモジュリン結合ペプチド-2 (Model ペプチド CBP2)のカルモジュリン結

合ドメインである。

好ましくは、リンカー成分は1から30アミノ酸残基のペプチド成分である。本発明の蛍光指示薬は、好ましくは、さらに局在化配列を含む。好ましくは、局在化配列は核局在化配列、小胞体局在化配列、ペルオキシソーム局在化配列、ミトコンドリア局在化配列、ゴルジ体局在化配列、又は細胞膜局在化配列である。特に好ましくは、配列番号42、配列番号43、配列番号44、配列番号45又は配列番号46の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光指示薬が提供される。

本発明の別の側面によれば、試料中の分析物質を検出又は測定する方法であって、

- (1) 試料と本発明の蛍光指示薬とを接触させる工程:
- (2) ドナー成分を励起させる工程:及び
- (3) 試料中の分析物質の濃度や活性に対応した試料中の蛍光共鳴エネルギー転移の程度を測定する工程;

を含む方法が提供される。

好ましくは、試料は生細胞であり、接触工程は蛍光指示薬を細胞中に取り込ませることを含む。好ましくは、細胞へ蛍光指示薬を取り込ませる工程は、蛍光指示薬の発現をコードする核酸配列に作動的に連結した発現調節配列を含む発現ベクターを細胞にトランスフェクションすることを含む。

本発明のさらに別の側面によれば、本発明の蛍光指示薬をコードする核酸、当該核酸を含む発現ベクター、並びに当該核酸又は発現ベクターを有する形質転換体が提供される。

#### 図面の簡単な説明

図1は、YC3.12及び新規YC変異体の構造とスペクトル特性を示す。図 1のAは、元のN末端 (Met1)及び新規N末端 (Thr49、Gln157、 Asp173、Leu195、及びIle229)を有するGFPの三次元構造 を示す。図1のBは、YC3.12 (配列番号41)、YC3.20 (配列番号4

2)、YC3.30(配列番号43)、YC3.60(配列番号44)、YC3.70(配列番号45)、及びYC3.90(配列番号46)のドメイン構造を示す。XCaMは Xenopus calmodulin を示す。E104Qは、三番目のCa<sup>2+</sup>結合ループの位置12における保存された二座グルタミン酸(E104)からグルタミンへの変異を示す。図1のCは、Ca<sup>2+</sup>がゼロ(点線)及び飽和(実線)におけるYC変異体の発光スペクトル(435nmで励起)を示す。図1のDは、Ca<sup>2+</sup>がゼロ及び飽和におけるYC変異体(YC3.12、YC3.20、YC3.30、YC3.60、YC3.70及びYC3.90)の蛍光異方性を示す。図1のEは、pH7.4におけるYC2.60(三角)、YC3.60(丸)及びYC4.60(四角)のCa<sup>2+</sup>滴定曲線を示す。図1のFは、Ca<sup>2+</sup>がゼロ及び飽和におけるYC3.60のpH滴定曲線を示す。

図 2 は、Y C 3. 6 0 及びY C 3. 1 2 を発現するH e L a 細胞中における C a  $^{2+}$  動態の比較測定を示す。図 2 の A 及び B は、Y C 3. 6 0 (A) 及び Y C 3. 1 2 (B) を用いて得た蛍光画像を示す(励起 4 9 0 n m、発光 5 3 5 n m)。目盛棒は 1 0  $\mu$  m。図 2 の C 及び D は、3 0  $\mu$  M の A T P で誘導した H e L a 細胞中の Y C 3. 6 0 (C) 及び Y C 3. 1 2 (D) を用いて報告された C a  $^{2+}$  の過渡応答を示す。上段: $R_{max}$  及び  $R_{min}$  値(それぞれ黒矢頭及び白矢頭で表示)についての発光比(5 3 5 / 4 8 0 n m)の変化。下段:C F P 及び c p 1 7 3 V e n u s (C)、及び C F P 及び V e n u s (D) の蛍光強度の変化。画像取得間隔は 5 秒。

図3は、YC3.60を用いたHeLa細胞中の[Ca<sup>2+</sup>]c及び[Ca<sup>2+</sup>]pm の共焦点画像観察を示す。図3のAは、[Ca<sup>2+</sup>]cの伝播を示す一連の共焦点疑似色比率画像を示す。これらの画像はビデオレートで取得した。図3のBは、HeLa細胞の実色画像を示す。上段の細胞には、伝播速度を測定するため6つのROIを設置した。目盛棒:10 $\mu$ m。図3のCは、Bで表示した6つのROI中の[Ca<sup>2+</sup>]cの変化の時間経過を示す。R<sub>max</sub>及びR<sub>min</sub>はそれぞれ黒矢頭及び白矢頭で表示する。左側の縦軸は[Ca<sup>2+</sup>]。をnMで目盛付けしている。黒い水平

の棒は、Aにおいて比率画像が示されている間の時間を表示する。図3のDは、YC3.6 $0_{pm}$ を発現するHe La 細胞の実色画像を示す。目盛棒:5  $\mu$  m。図3のEは、Dにおいて円で表示した周辺領域中の、 $[Ca^{2+}]pm$ のヒスタミンに誘導された変化を示す。 $R_{max}$ 及び $R_{min}$ は、それぞれ黒矢頭及び白矢頭で表示する。左の縦軸は $[Ca^{2+}]_{pm}$ をnMで目盛付けしている。図3のFは、糸状足構造体中の $[Ca^{2+}]_{pm}$ の変化を示す一連の共焦点疑似色比率画像を示す。

## 発明を実施するための最良の形態

前記の通り、カメレオン(Cameleon)及び黄色カメレオン(YC)は、生体中の神経回路の集合活動を調べる際に有用であると期待されている。元のYC及び改良したYCは、インビトロ並びに一過的に遺伝子導入した細胞試料中で明確なCa<sup>2+</sup>応答を示すが、これらのダイナミックレンジは、インビボではトランスジェニック動物の神経系で有意に減少する。特に、トランスジェニックマウスの脳では、信頼性のあるCa<sup>2+</sup>測定は成功していない。最近のYC改良体(YC3.12)と比較すると、YC3.60は明るさは同等であるが、ダイナミックレンジは5~6倍大きい。このように、YC3.60では、S/N比が大きく向上し、従来のYCでは不可能であったCa<sup>2+</sup>の画像化実験が可能になった。以下の実施例でも示す通り、例えば、YC3.60をHeLa細胞の原形質膜に局在化させることにより、糸状足構造体膜下における[Ca<sup>2+</sup>]cの変化を測定することができる。

cpGFPの構造を最初に報告した Baird, G. S.,他は、ドナーCFPとしてTyr145に新たなN末端を有するcpCFPを使用することにより、YCのダイナミックレンジの改良を試みた (Baird, G. S.,他、(1999) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 96, 11241-11246.)。しかし、このcpCFPでは、Ca²+依存性の発光比の変化は15%にまで減少した。本発明者らは、複数のcpYFPをアクセプターとして試験することにより、この手法を改良した。cp49Venus、cp157Venus、Cp173Venus、cp195Venus及びcp

229 Venusを、YFPの明るい変異体であるVenusから作製した。5 種のcpVenus蛋白質は全て効率的に成熟した。本発明で作成した上記のc p V e n u s 蛋白質は、発色団合成の酸化反応を大幅に促進する変異であるF 4 6 Lを含み、N-末端がβ-バレルの表面露出ループ領域に存在しているためで あると考えられる。実際、cpGFPの蛍光の発生速度は、新たなN末端及びC 末端の位置に依存する (Topell, S., 他、(1999) FEBS Lett. 457, 283-289)。 C PFとYFP間のFRETに基づいて開発された蛍光指示薬の数は増大しており (Miyawaki, A. (2003) Dev. Cell 4, 295-305)、CFPとYFPの2種の発色団 の間の相対的距離が変えられている。このように、CFPと組み合わせて用いら れるcpVenusは、各用途に対して最適化することができる。また、これを cpCFPと組み合わせて使用すると、ドナー及びアクセプター間の2つの遷移 双極子の相対的位置の変化を更に増大させることができる。Ca²+に対するcp GFP系指示薬は数年前に開発されたものであり (Nakai, J.,他、(2001) Nat. Biotechnol. 19, 137-141;及びNagai, T, 他、(2001) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 98, 3197-3202)、cpGFP自体は、FRETと相補的な非常に有用な道具 になると期待される。以下、本発明の実施の形態についてさらに詳細に説明する。

本発明の蛍光指示薬は、分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質が結合している構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することにより指示薬の立体構造が変化して蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET)が生じる蛍光指示薬であって、上記ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とするものである。

本発明では、FRETにおいてドナー蛋白質及びアクセプター蛋白質として作用する蛋白質をそれぞれ1種ずつ使用する。即ち、本発明では、2種類の異なる 蛍光波長を有する蛍光蛋白質を使用し、これらの蛍光蛋白質の間で起きる蛍光共

鳴エネルギートランスファーにより生じる蛍光を測定する。本発明で用いる蛍光 蛋白質の種類は特に限定されるものではないが、例えば、シアン蛍光蛋白質(C FP)、黄色蛍光蛋白質(YEP)、緑色蛋白質(GFP)、赤色蛍光蛋白質(RE P)、青色蛍光蛋白質(BFP)又はそれらの変異体などが挙げられる。

本明細書で言う、シアン蛍光蛋白質、黄色蛍光蛋白質、緑色蛋白質、赤色蛍光蛋白質、青色蛍光蛋白質又はそれらの変異体とは、各々公知の蛍光蛋白質だけでなく、それらの変異体(例えば、上記蛍光蛋白質の蛍光強度を増強した、ECFP、EYFP、EGFP、ERFP、EBFPなど)の全てを包含する意味である。例えば、緑色蛍光蛋白質の遺伝子は単離され配列も決定されている(Prasher, D.C. ら(1992), "Primary structure of the Aequorea victoria green fluorescent protein", Gene 111:229-233)。その他の蛍光蛋白質又はその変異体のアミノ酸配列も多数報告されており、例えば、Roger Y. Tsien, Annu. Rev. Biochem. 1998. 67:509-44、並びにその引用文献に記載されている。緑色蛍光蛋白質(GFP)、黄色蛍光蛋白質(ソFP)またはそれらの変異体としては、例えば、オワンクラゲ(例えば、エクオレア・ビクトリア(Aequorea victoria))由来のものを使用できる。

GFP、YFPとそれらの変異体の一例を以下に示すが、これらに限定されるものではない。なお、F99Sという表示は、99番目のアミノ酸残基がFからSに置換していることを示し、他のアミノ酸置換についても同様の表示に従って示す。

### 野生型GFP;

F99S, M153T, V163Aのアミノ酸変異を有するGFP;

S65Tのアミノ酸変異を有するGFP;

F64L, S65Tのアミノ酸変異を有するGFP;

S65T, S72A, N149K, M153T, I167Tのアミノ酸変異を有するGFP;

S202F, T203Iのアミノ酸変異を有するGFP;

T203I, S72A, Y145Fのアミノ酸変異を有するGFP;

S65G, S72A, T203Fのアミノ酸変異を有するGFP (YFP);

S65G, S72A, T203Hのアミノ酸変異を有するGFP (YFP);

S65G, V68L, Q69K, S72A, T203Yのアミノ酸変異を有するGFP(EYFP-V68L, Q69K);

S65G, S72A, T203Yのアミノ酸変異を有するGFP(EYFP); S65G, S72A, K79R, T203Yのアミノ酸変異を有するGFP(YFP);

本発明で用いる蛍光蛋白質をコードする遺伝子の塩基配列は公知である。蛍光 蛋白質をコードする遺伝子は市販のものを使用することもできる。例えば、クロ ンテック社から市販されている、EGFPベクター、EYFPベクター、ECF Pベクター、EBFPベクターなどを用いることができる。

本発明ではGFP変異体であるCFP、YFP、RFP又はそれらの変異体を使用することが好ましく、例えば、YFP変異体である Venus を用いることができる。Venus については、Nagai, T. 他(2002) Nature Biotecnology 20, 87–90を参照できる。Venus は、YFPの 46番目のフェニルアラニンをロイシンに置換することにより得られる蛍光蛋白質であり、従来の GFP と比較して、大腸菌内で 30~100倍、ほ乳類の細胞内で 3~100倍の明るさを達成し、通常の装置でも十分検出可能な蛍光を提供することができる。

本発明で使用できる他の蛍光分子としては、Vibrio fischeri 株 Y-1 由来の黄色蛍光蛋白質、Peridinin-chlorophyll (dinoflagellate Symbiodinium sp. 由来蛋白質)、Synechococcus などの海洋シアノバクテリア由来のphycobili 蛋白質(例えば、フィコエリスリン及びフィコシアニンなど)、又はフィコエリスロビリンで再構築したオート麦由来のオートフィトクロムなどが挙げられる。これらの蛍光蛋白質はBaldwin, T. O., 他, Biochemistry 29:5509-5515 (1990), Morris, B. J., 他, Plant Molecular Biology, 24:673-677 (1994), 及びWilbanks, S. M., 他, J. Biol. Chem. 268:1226-1235 (1993), 及び Li 他, Biochemistry

34:7923-7930 (1995)などに記載されている。

本発明で用いることができるドナー蛋白質/アクセプター蛋白質の組み合わせとしては、CFP/YFP、又はBFP/GFPなどが挙げられるが、これらに限定されるものではない。蛍光蛋白質が融合蛋白質をコードする遺伝子の構築は、当業者に公知の通常の遺伝子組み換え技術を用いて行うことができる。

本発明においては、ドナー蛋白質及び/又はアクセプター蛋白質として、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質を使用することを特徴とする。

即ち、円順列変異蛍光蛋白質は、N末端側からC末端側に、以下のアミノ酸配列を順番に有するものである:

- (1)元の蛍光蛋白質のN末端からn番目のアミノ酸からC末端までのアミノ酸配列(nは2以上の整数を示す);
  - (2) 2~20個のアミノ酸配列から成るリンカー配列;及び
  - (3)元の蛍光蛋白質のN末端の1番目からn-1番目のアミノ酸配列:

元の蛋白質に対して、上記のようにN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより蛋白質の構造を変化させることを、円順列変異(サーキュラーパーミュテーション)とも称する。本発明では、上記した各種蛍光蛋白質に円順列変異(サーキュラーパーミュテーション)を施すことによって、FRETにおいて高いダイナミックレンジを有する新規な蛍光指示薬を作製することに成功したものである。

リンカー配列のアミノ酸配列は、作製される融合蛍光蛋白質がカルシウムイオン指示薬として所望の効果を発揮する限り、特に限定されないが、側鎖が比較的小さいアミノ酸配列を主として含むことが好ましく、また親水性の側鎖を有するアミノ酸が好ましい。アミノ酸の個数は通常2~20個程度であり、好ましくは3~10個程度であり、特に好ましくは5~10個程度である。リンカー配列の

具体例としては、Gly-Gly-Ser-Gly-Gly 等が挙げられるが、これらに限定される ものでもない。

円順列変異(サーキュラーパーミュテーション)を施す位置は、得られる円順列変異蛍光蛋白質が、円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であれば特に限定されないが、好ましくは、元のアミノ酸配列中の $\beta$ ターンに位置するアミノ酸残基においてN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることが好ましい。さらに、前記 $\beta$ ターンに位置するアミノ酸残基は、円順列変異蛍光蛋白質の蛍光のダイナミックレンジが、円順列変異を施す前の蛍光蛋白質のダイナミックレンジが、円順列変異を施す前の蛍光蛋白質のダイナミックレンジより向上するような位置のアミノ酸残基であることが特に好ましい。

本発明で用いる蛍光蛋白質の具体例としては、蛍光蛋白質 Venus の円順列変異体である、本明細書の実施例で作製した cp49 Venus、cp157 Venus、cp173 Venus、cp195 Venus、又はcp229 Venusなどが挙げられるが、これらに限定されるものではない。cp49 Venus、cp157 Venus、cp157 Venus、cp173 Venus、cp195 Venus、又はcp229 Venusではそれぞれ、蛍光蛋白質 Venusのアミノ酸番号49のThr49、アミノ酸番号157のGln、アミノ酸番号173の173、アミノ酸番号195のLeu、及びアミノ酸番号229のIleにおいて、N末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えられている。

また、本発明の蛍光指示薬の具体例としては、本明細書の実施例で作製したYC3.20(配列番号42)、YC3.30(配列番号43)、YC3.60(配列番号44)、YC3.70(配列番号45)、及びYC3.90(配列番号46)が挙げられる。

本発明の蛍光指示薬の具体的な構成としては、

蛍光指示薬がさらに標的ペプチド成分とリンカー成分を含み、分析物質の標的 配列が標的ペプチド成分を結合するためのペプチド結合ドメインをさらに含み、

リンカー成分が分析物質の標的配列と標的ペプチド成分とを共有的に結合し、

標的配列と標的ペプチド成分がアクセプター蛍光分子成分又はドナー蛍光分子成 分の何れかに共有的に結合し、

標的配列に結合した分析物質が標的ペプチド成分及びペプチド結合ドメインの相対的位置又は方向の変化を誘導し、次いでドナー分子及びアクセプター分子成分の相対的位置又は方向に変化が生じ、これにより蛍光共鳴エネルギー転移 (FRET) の効率に変化が生じるような蛍光指示薬を作製することができる。

本発明では、標的配列としてCa<sup>2+</sup>によって構造変化を起こすドメインのN末端とC末端に蛍光分子を結合させたものを作製し、蛍光指示薬を作製した。このような蛍光指示薬を用いることにより、細胞内Ca<sup>2+</sup>濃度の変化をモニターすることが可能になる。

「共有的に結合」とは、共有結合又は2分子間の他の共有的連結を意味する。 共有的な連結としては、2分子を連結する二価成分が挙げられる。

「標的配列」とは、分析物質と結合できるアミノ酸配列を意味する。好ましい標的配列は、分析物質と結合すると立体構造が変化する。

「標的ペプチド」は標的配列と結合できるペプチドを意味する。標的ペプチドは、標的配列と結合するペプチドの部分配列である。

「分析物質」は、標的配列に結合する溶液中の分子又はイオンを意味し、標的配列の立体構造を変化させるものである。分析物質は標的配列に可逆的に結合しても非可逆的に結合してもよい。

蛍光分子成分は標的配列成分のアミノ末端及びカルボキシ末端に共有的に結合していることが好ましい。これにより、ドナー蛍光分子成分及びアクセプター蛍光分子成分は、分析物質が結合した際に互いに密接に移動できる。あるいは、ドナー及びアクセプター成分は、分析物質の結合の際に互いに離れるように移動してもよい。一例としては、アクセプター成分は、標的配列成分に結合している標的ペプチド成分に共有的に結合し、標的ペプチド成分はリンカー成分を介して標的配列成分に共有的に結合している。リンカー成分はフレキシブルなもので、標的ペプチド成分が標的配列成分に結合することができる。ドナー成分は、ドナー

成分の励起スペクトル内の適当な強さの光によって励起される。ドナー成分は吸収したエネルギーを蛍光として放出する。アクセプター蛍光分子成分が励起状態のドナー成分を消光できる位置に存在する場合、蛍光エネルギーはアクセプター成分に転移されて、蛍光が放出される。

ドナー及びアクセプター蛍光分子成分間の FRET の効率は、2つの蛍光分子が相互作用する能力を調節することによって調節することができる。標的配列成分、標的ペプチド成分及びリンカー成分の性質も FRET 及び分析物質に対する指示薬の応答に影響する。通常、大きな立体構造変化が標的配列成分に生じることが望ましい。

標的配列成分は、分析物質の結合に際して立体構造が変化する蛋白質又はその一部である。そのような蛋白質の例としては、カルモジュリン(CaM)、 cGMP-依存性蛋白質キナーゼ、ステロイドホルモン受容体 (又はそのリガンド結合ドメイン)、プロテインキナーゼ C、イノシトール-1,4,5-トリホスフェート受容体、又はレコベリンなどが挙げられる (例えば、Katzenellenbogen, J. A. & Katzenellenbogen, B. S. Chemistry & Biology 3:529-536 (1996),及び Ames, J. B., 他、Curr. Opin. Struct. Biol. 6:432-438 (1996)を参照)。標的配列成分は好ましくは、分析物質以外に標的ペプチドにも結合する。

標的ペプチド成分は以下の表 1 に記載の任意のアミノ酸配列またはその一部を含むことができる。但し、標的ペプチドは標的配列成分に結合できなくてはならない。標的ペプチドは、カルモジュリン結合ドメインの部分配列でもよい。表 1 に挙げた標的ペプチド成分は標的配列成分 CaM によって認識される (例えば、Crivici, A. & Ikura, M. Annu. Rev. Biophys. Biomol. Struct. 24:84-116 (1995)を参照)。標的ペプチド成分を改変して、分析物質に対する蛍光指示薬の応答を増強してもよい。他の標的配列に対する他の標的ペプチド成分も当業者には既知である。

# 表1

標的	<u>配列</u>
SkMLCK (M13)	KRRWKKNFIAVSAANRFKKISSSGAL(配列番号1)
smMLCK (smMLCKp)	ARRKWQKTGHAVRAIGRLSS(配列番号2)
CaMKII	ARRKLKGAILTTMLATRNFS(配列番号3)
Caldesmon	GVRNIKSMWEKGNVFSS(配列番号4)
Calspermin	ARRKLKAAVKAVVASSRLGS(配列番号5)
PFK (M11)	FMNNWEVYKLLAHIRPPAPKSGSYTV(配列番号6)
Calcineurin	ARKEVIRNKIRAIGKMARVFSVLR(配列番号7)
PhK (PhK5)	LRRLIDAYAFRIYGHWVKKGQQQNRG(配列番号8)
(PhK13)	RGKFKVICLTVLASVRIYYQYRRVKPG(配列番号9)
Ca2+ -ATPase (C28W)	LRRGQILWFRGLNRIQTQIKVVNAFSSS (配列番号10)
59-kDa PDE	RRKHLQRPIFRLRCLVKQLEK(配列番号11)
60-kDa PDE	TEKMWQRLKGILRCLVKQLEK(配列番号12)
NOS (NO-30)	KRRAIGFKKLAEAVKFSAKLMGQ(配列番号13)
Type I AC (AC-28)	IKPAKRMKFKTVCYLLVQLMHCRKMFKA(配列番号14)
Borderella periussis	aC IDLLWKIARAGARSAVGTEA(配列番号15)
Neuromodulin	KAHKAATKIQASFRGHITRKKLKGEKK(配列番号16)
Spectrin	KTASPWKSARLMVHTVATFNSIKE(配列番号17)
MARCKS	KKKKRFSFKKSFKLSGFSFKKSKK(配列番号18)
F52 or MacMARKS	KKKKKFSFKKPFKLSGLSFKRNRK(配列番号19)
$\beta$ -Adducin KG	QKEKTRWLNTPNTYLRVNVADEVQRNMGS(配列番号20)
HSP90a	KDQVANSAFQERLRKHGLEVI (配列番号21)
HIV-1 gp160	YHRLRDLLLIVKRIVELLGRR(配列番号22)
BBMHBI	QQLATLIQKTYRGWRCRTHYQLM(配列番号23)
Dilute MHC	RAACIRIQKTIRGWLLRKRYLCMQ(配列番号24)
Mastoparan	INLKAALAKKIL (配列番号25)
Melittin	GIGAVLKVLTTGLPALISWIKRKRQQ(配列番号26)
Glucagon	HSQGTFTTSDYSKYLDSRRAQDFVQWLMNT(配列番号2.7)
Secretin	HSDGTFTSELSRLRDSARLQRLLQGLV(配列番号28)
VIP	HSDAVFTDNYTRLRKQMAVKKYLNSILN(配列番号29)
GIP	YADGTFISDYSAIMNKIRQQDFVNWLLAQQQKS(配列番号30)
Model ペプチド CBP2	KLWKKLLKLLKLG (配列番号31)

略号の説明

AC, アデニリルシクラーゼ;

BBMHCI, brush-border ミオシン重鎖-I;

CaMKII, カルモジュリンキナーゼ II;

CBP2、カルモジュリン結合ペプチド-2;

GIP, ガストリン阻害ペプチド;

HIV-1 gp160, ヒト免疫不全ウイルスエンベロープ糖蛋白質 160;

HSP, ヒートショック蛋白質;

MARCKS, ミリストイル化アラニンリッチ C キナーゼ基質;

MHC、ミオシン重鎖;

NOS, ニトリックオキシドシンターゼ;

PDE、ホスホジエステラーゼ;

PFK, ホスホフルクトキナーゼ

PhK, ホスホリラーゼキナーゼ;

sk-, smMLCK, 骨格筋及び平滑筋ミオシン軽鎖キナーゼ;

VIP, 血管作動性腸ペプチド

リンカー成分の長さは、FRET 及び、分析物質の結合により立体構造変化の速度 及び特異性を最適化するように選択する。リンカー成分は、標的配列成分と標的ペプチド成分とが自由に相互作用して分析物質濃度に応答できるような長さと柔軟さを有することが好ましい。FRET 効果を最適化するために、ドナー及びアクセプター蛍光分子成分の平均距離は、好ましくは約1 nm から約10 nm であり、より好ましくは約1 nm から約6 nm であり、特に好ましくは1 nm から約4 nm である。リンカー分子が短すぎたり堅固すぎると、ドナー及びアクセプター分子成分は容易に位置を変えることができない。リンカー成分が長すぎると、標的ペプチド成分は効率的に標的配列成分に結合できない。リンカー成分は好ましくはペプチド成分である。好ましいリンカー成分は、1~30アミノ酸残基、好ましくは

1~15アミノ酸残基のペプチドである。リンカーの一例は、-Gly-Gly- リンカーである。

リンカー成分はフレキシブルなスペーサーアミノ酸配列を含んでもよい。リンカー成分については、例えば、Huston, J. S., 他, PNAS 85:5879-5883 (1988), Whitlow, M., 他, Protein Engineering 6:989-995 (1993), 及び Newton, D. L., 他, Biochemistry. 35:545-553 (1996)などに記載されている。

標的配列は、分析物質が結合又は作用して指示薬の立体構造を変化させるものであればよく、例えば、酵素によって認識されて切断される配列でもよい。例えば、標的配列としてプロテアーゼの基質部位を使用することができる。プロテアーゼとしてカスペース3を用いる場合は、標的配列のアミノ酸配列として DEVD を使用することができる。

蛍光指示薬には局在化配列が含まれていてもよい。局在化配列により、指示薬は、好適な細胞内小器官標的シグナル又は局在化宿主蛋白質と融合することにより細胞内の特定の部位に運ばれる。局在化配列又はシグナル配列をコードするポリヌクレオチドを蛍光指示薬をコードするポリヌクレオチドの5、末端に連結又は融合することができ、これによりシグナルペプチドは生じる融合ポリヌクレオチド又はポリペプチドのアミノ末端に位置することができる。

真核細胞の場合、シグナルペプチドは融合ポリペプチドを小胞体を経由して輸送する機能を有すると考えられている。分泌蛋白質は次いでゴルジ体に運ばれ、分泌小胞及び細胞外空間、そして好ましくは外部環境に運ばれる。本発明で使用できるシグナルペプチドは、蛋白質分解酵素認識部位を含むプレプロペプチドでもよい。

局在化配列 は核局在化配列、小胞体局在化配列、ペルオキソーム局在化配列、ミトコンドリア局在化配列、又は局在化蛋白質でもよい。局在化配列は、例えば、 "Protein Targeting", 35章、Stryer, L., Biochemistry (4th ed.). W. H. Freeman, 1995 に記載されている標的配列でもよい。局在化配列は、局在化蛋白質でもよい。 局在化配列の具体例としては、核を標的とする配列(KKKRK) (配列番号32)、ミ

トコンドリアを標的とする配列(アミノ末端が MLRTSSLFTRRVQPSLFRNILRLQST-) (配列番号33)、小胞体を標的とする配列(KDEL (配列番号34)、C-末端に)(シグナル配列はN末端に存在する)、ペルオキシソームを標的とする配列(SKL (配列番号35)、C-末端に)、細胞膜へのプレニレーション又は挿入を標的とする配列([CaaX] CAAX (配列番号36)、CC (配列番号37)、CXC (配列番号38)、又はCCXX (配列番号39)、C-末端に)、細胞膜の細胞質側を標的とする配列(SNAP-25への融合)、又はゴルジ体を標的とする配列(furinへの融合)などが挙げられる。

蛍光指示薬は組み換え DNA 技術により融合蛋白質として製造できる。蛍光蛋白質の組み換え生産は、蛋白質をコードする核酸の発現により行う。蛍光蛋白質をコードする核酸は、当業者に既知の方法で入手できる。例えば、蛋白質をコードする核酸は、オワンクラゲ緑色蛍光蛋白質の DNA 配列に基づいたプライマーを用いてオワンクラゲ由来 cDNA の PCR によって単離することができる。蛍光蛋白質の各種変異体は、蛍光蛋白質をコードする核酸の部位特異的変異誘発又はランダム変異誘発によって作製することができる。ランダム変異誘発は、0.1 mM MnCl を用いたりヌクレオチド濃度のバランスを崩して PCR を行うことにより行うことができる

発現ベクターの構築及びトランスフェクションした細胞での遺伝子の発現は、 当業者に公知の分子クローニング手法に従って行うことができる。これらの詳細 は、Sambrook 他、Molecular Cloning—A Laboratory Manual、Cold Spring Harbor Laboratory、Cold Spring Harbor、NY、(1989)、並びに Current Protocols in Molecular Biology、F. M. Ausubel 他、eds.、(Current Protocols、a joint venture between Greene Publishing Associates、Inc. and John Wiley & Sons、 Inc., most recent Supplement)に記載されている。

ポリペプチドの発現をコードする配列で細胞をトランスフェクションするために使用する核酸は一般に、ポリペプチドの発現をコードするヌクレオチド配列に作動的に連結した発現調節配列を含む発現ベクターである。ここで言う"ポリペプチドの発現をコードするヌクレオチド配列"とは、mRNAの転写及び翻訳により、

ポリペプチドを産生する配列を言う。例えば、イントロンを含む配列もこれに含まれる。ここで言う"発現調節配列"とは、それが作動的に連結している核酸の発現を調節する核酸配列を言う。発現調節配列が核酸配列の転写及び翻訳を調節および制御する際に、発現調節配列は核酸配列に作動的に連結している。発現調節配列は、好適なプロモーター、エンハンサー、転写ターミネーター、蛋白質コード遺伝子の前の開始コドン(即ち、ATG)、イントロンのスプライシングシグナル、及び停止コドンなどを含むことができる。

当業者に周知の方法を使用して、蛍光指示薬のコード配列と、適当な転写・翻訳調節シグナルを含む発現ベクターを構築することができる。これらの方法としては、インビトロ組み換えDNA技術、合成技術、インビボ組み換え・遺伝組み換えなどが挙げられる(例えば、Maniatis,他,Molecular Cloning A Laboratory Manual,Cold Spring Harbor Laboratory,N.Y.,1989 に記載の技術を参照)。組み換えDNAによる宿主細胞の形質転換は当業者に周知の慣用技術によって行うことができる。宿主細胞が大腸菌などの原核細胞である場合、DNAを取り込むことができる。コンピテント細胞は、対数増殖期後に回収し、当業者に周知のCa C1<sub>2</sub>法で処理した細胞を用いて作製することができる。あるいは、MgC1<sub>2</sub>又はRbC1を使用することもできる。形質転換は、宿主細胞のプロトプラストを作成後、またはエレクトロポレーションにより行うことができる。

宿主細胞が真核細胞である場合、リン酸カルシウム共沈殿法、マイクロインジェクション、エレクトロポレーション、リポソーム又はウイルスベクターに封入したプラスミドの挿入などのDNAトランスフェクション法を使用することができる。真核細胞は、本発明の融合ポリペプチドをコードするDNA配列と、単純ヘルペスチミジンキナーゼ遺伝子などの適当な表現型をコードする外来DNA分子とを一緒にトランスフェクションすることができる。サルウイルス40(SV40)又はウシパピローマウイルスなどの真核ウイルスベクターを使用して、真核細胞を一過的に感染または形質転換して蛋白質を発現させることもできる(Eukaryotic Viral Vectors, Cold Spring Harbor Laboratory, Gluzman ed., 1982

を参照)。好ましくは、真核細胞宿主を宿主細胞として使用する。

微生物又は真核細胞で発現させた本発明のポリペプチドの単離及び精製方法は 任意の慣用方法を使用することができ、例えば、プレパラティブクロマトグラフィー分離及び免疫学的分離(モノクローナル又はポリクローナル抗体又は抗原を 使用することを含むものなど)などが挙げられる。

蛍光指示薬をコードする配列を発現させるために、各種の宿主/発現ベクター系を使用することができる。例えば、蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えバクテリオファージ DNA、プラスミド DNA、又はコスミド DNA 発現ベクターで形質転換した細菌;蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換え酵母発現ベクターで形質転換した酵母;蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えウイルス発現ベクター (例えば、カリフラワーモザイクウイルス、CaMV;タバコモザイクウイルス、TMV) を感染させた植物細胞、又は蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えプラスミド発現ベクター (例えば、Ti プラスミド) で形質転換した植物細胞;蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えウイルス発現ベクター (例えば、バキュロウイルス) を感染させた昆虫細胞系;あるいは、蛍光指示薬をコードする配列を含む組み換えウイルス発現ベクター (例えば、レトロウイルス、アデノウイルス、ワクシニアウイルス) を感染させた動物細胞系などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

使用する宿主/ベクター系に応じて、適当な転写及び翻訳要素(例えば、構成的又は誘導性プロモーター、転写エンハンサー要素、転写ターミネーターなど)を発現ベクター中で使用することができる(例えば、Bitter, 他, Methods in Enzymology 153:516-544, 1987 を参照)。例えば、細菌系にクローニングする場合、バクテリオファージル、plac、ptrp、ptac (ptrp-lac ハイブリッドプロモーター)のpL などの誘導性プロモーターを使用することができる。哺乳動物細胞系にクローニングする場合、哺乳動物細胞のゲノムに由来するプロモーター(例えば、メタロチオネインプロモーター)又は哺乳動物ウイルスに由来するプロモーター(例えば、レトロウイルスロングターミナルリピート;アデノウイルス後期

プロモーター; ワクシニアウイルス 7.5 K プロモーターなど)を使用することができる。組み換え DNA 又は合成技術で作製したプロモーターを使用して蛍光指示薬をコードする挿入配列を転写させることもできる。

細菌系では、発現する蛍光指示薬の意図する用途に応じて多数の発現ベクターを有利に選択することができる。例えば、大量の蛍光指示薬を産生させる場合には、容易に精製される融合蛋白質産物の高量の発現を指令するベクターが望ましい。蛍光指示薬の回収を助ける切断部位を含むように加工したものが好ましい。

酵母では、構成的又は誘導性のプロモーターを含む多数のベクターを使用することができる。例えば、Current Protocols in Molecular Biology, Vol. 2, Ed. Ausubel, 他, Greene Publish. Assoc. & Wiley Interscience, Ch. 13, 1988; Grant, 他., Expression and Secretion Vectors for Yeast, in Methods in Enzymology, Eds. Wu & Grossman, 31987, Acad. Press, N.Y., Vol. 153, pp. 516-544, 1987; Glover, DNA Cloning, Vol. II, IRL Press, Wash., D.C., Ch. 3, 1986;並びに、Bitter, Heterologous Gene Expression in Yeast, Methods in Enzymology, Eds. Berger & Kimmel, Acad. Press, N.Y., Vol. 152, pp. 673-684, 1987; 及び The Molecular Biology of the Yeast Saccharomyces, Eds. Strathern 他., Cold Spring Harbor Press, Vols. I and II, 1982 などを参照することができる。ADH 又はLEU2などの構成的酵母プロモーターあるいはGALなどの誘導性プロモーターを使用することができる(Cloning in Yeast, Ch. 3, R. Rothstein In: DNA Cloning Vol. 11, A Practical Approach, Ed. DM Glover, IRL Press, Wash., D.C., 1986)。あるいは、酵母の染色体への外来 DNA の組み込みを促進するベクターを使用することもできる。

植物の発現ベクターを使用する場合、蛍光指示薬をコードする配列の発現は、 プロモーターにより促進することができる。例えば、CaMV の 35S RNA 及び 19S RNA プロモーターなどの ウイルスプロモーター(Brisson, 他, Nature 310:511-514, 1984)、又は TMV に対するコート蛋白質プロモーター(Takamatsu, 他, EMBO J. 6:307-311, 1987)を使用できる。あるいは、RUBISCO の小型サブユニット (Coruzzi,

他, 1984, EMBO J. 3:1671-1680; Broglie, 他, Science 224:838-843, 1984)などの植物プロモーター、又はヒートショックプロモーター(例えば、大豆hsp17.5-E 又はhsp17.3-B (Gurley, 他, Mol. Cell. Biol. 6:559-565, 1986)など)を使用してもよい。これらの構築物は、Tiプラスミド、Riプラスミド、植物ウイルスベクター、直接 DNA 形質転換、マイクロインジェクション、エレクトロポレーションなどによって植物に導入することができる。これらの技術については、例えば、Weissbach & Weissbach, Methods for Plant Molecular Biology, Academic Press, NY, Section VIII, pp. 421-463, 1988;及びGrierson & Corey, Plant Molecular Biology, 2d Ed., Blackie, London, Ch. 7-9, 1988 などに記載されている。

昆虫系を使用して蛍光指示薬を発現することも可能である。例えば、オートグラファカリフォルニア核多角体病ウイルス(AcNPV)をベクターとして使用して外来遺伝子を発現することができる。このウイルスは、Spodoptera frugiperda 細胞で生育する。蛍光指示薬をコードする配列をこのウイルスの非本質領域(例えば、多角体病遺伝子)中にクローニングし、AcNPV プロモーターの制御下に置く。蛍光指示薬をコードする配列を正しく挿入した場合、多角体病遺伝子は不活化し、未閉塞の組み換えウイルスが産生する。これらの組み換えウイルスを使用してSpodoptera frugiperda 細胞に感染させ、その細胞内で挿入した遺伝子を発現させることができる(例えば、Smith,他,J. Viol. 46:584,1983;及び米国特許第4,215,051号を参照)。

真核細胞系、好ましくは哺乳動物細胞の発現系を使用することにより、発現した哺乳動物の蛋白質の適切な翻訳後修飾を行うことが可能になる。一次転写物の適切なプロセシング、グリコシル化、リン酸化、及び遺伝子産物の分泌のための細胞機構を有する真核細胞を、蛍光指示薬の発現のための宿主細胞として使用することが好ましい。そのような宿主細胞株としては、CHO、VERO、BHK、HeLa、COS、MDCK、Jurkat、HEK-293、並びに WI38 などが挙げられるが、これらに限定されるものではない。

組み換えウイルス又はウイルス要素を利用して発現を指令する哺乳動物細胞系 を構築することができる。例えば、アデノウイルス発現ベクターを使用する場合、 蛍光指示薬をコードする配列をアデノウイルス転写/翻訳調節複合体(例えば、 後期プロモーター及び3つのリーダー配列など)に連結することができる。この キメラ遺伝子をインビトロ又はインビボ組み換えによりアデノウイルスゲノムに 挿入することができる。ウイルスゲノムの非本質領域(例えば、E1 又は E3 領域) への挿入により感染宿主で生存可能で蛍光指示薬を発現することができる組み換 えウイルスが得られる(例えば、Logan & Shenk, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81: 3655-3659, 1984 を参照)。あるいは、ワクシニアウイルス 7.5 K プロモーターを 使用することができる(例えば、Mackett, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 79: 7415-7419, 1982; Mackett, 他, J. Virol. 49: 857-864, 1984; Panicali, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA 79: 4927-4931, 1982 を参照)。染色体外要素とし て複製する能力を有するウシパピローマウイルスに基づくベクターを使用するこ とも可能である (Sarver, 他, Mol. Cell. Biol. 1: 486, 1981)。この DNA をマ ウス細胞に導入した直後に、プラスミドは細胞当たり約100~200コピー複 製する。 挿入した cDNA の転写には、プラスミドが宿主の染色体に組み込まれるこ とは必要ではなく、これにより高レベルの発現が生み出される。これらのベクタ 一は、neo 遺伝子などの選択マーカーをプラスミド中に含めることによって安定 した発現のために使用することができる。あるいは、レトロウイルスゲノムを改 変して、宿主細胞内での蛍光指示薬遺伝子の発現を誘導及び指令することができ るベクターとして使用することができる(Cone & Mulligan, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 81:6349-6353, 1984)。高レベルの発現は、メタロチオニン IIA プロモータ 一及びヒートショックプロモーターなどの誘導性プロモーターを使用することに よって達成することができる。

組み換え蛋白質の長期間の高収量の生産のためには、安定な発現が好ましい。 ウイルスの複製起点を含む発現ベクターを使用する代わりに、宿主細胞は、適当 な発現調節要素(例えば、プロモーター、エンハンサー、配列、転写ターミネー

ター、ポリアデニレーション部位など)および選択マーカーで調節された蛍光指 示薬 cDNA で形質転換することができる。組み換えプラスミド中の選択マーカーは 選択に対する耐性を付与し、細胞が染色体にプラスミドを安定に組み込み、成長 してコロニーを形成し、これをクローニングして細胞株として樹立することがで きる。例えば、外来 DNA の導入後、組み換え細胞を富裕培地で1~2日間増殖さ せ、その後に選択培地に切り替えることができる。多数の選択系を使用すること ができるが、例えば、単純ヘルペスチミジンキナーゼ(Wigler, 他, Cell, 11:223, 1977)、ヒポキサンチン・グアニン・ホスホリボシルトランスフェラーゼ(Szybalska & Szybalski, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 48:2026, 1962)、及びアデニンホス ホリボシルトランスフェラーゼ(Lowy, 他, Cell, 22: 817, 1980) 遺伝子をそれ ぞれ、tk-, hgprt- 又は aprt 細胞で使用することができる。また、代謝拮抗物質 耐性を、メソトレキセートに対する耐性を付与する dhfr (Wigler, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 77: 3567, 1980; O'Hare, 他, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 8: 1527, 1981)、ミコフェノール酸に対する耐性を付与する gpt (Mulligan & Berg, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 78: 2072, 1981)、アミノグルコシド G-418 に対 する耐性を付与する neo (Colberre-Garapin, 他, J. Mol. Biol., 150:1, 1981)、 及びハイグロマイシンに対する耐性を付与する hýgro (Santerre, 他, Gene, 30: 147, 1984) 遺伝子の選択の基礎として使用することができる。

近年、さらに別の選択遺伝子が報告されている。例えば、細胞がトリプトファンの代わりにインドールを使用することを可能にする trpB、細胞がヒスチジンの代わりにヒスチノールを使用することを可能にする hisD (Hartman & Mulligan, Proc. Natl. Acad. Sci. USA, 85:8047, 1988)、並びに、オルニチンデカルボキシラーゼインヒビターである 2 ー (ジフルオロメチル) ー D L ー オルニチンに対する耐性を付与する ODC (ornithine decarboxylase) (McConlogue L., In: Current Communications in Molecular Biology, Cold Spring Harbor Laboratory, ed., 1987)などが挙げられる。

本発明の蛍光指示薬ポリペプチドをコードするDNA配列は、適当な宿主細胞

にDNA導入することによりインビトロで発現することができる。即ち、本発明の組み換え蛍光蛋白質は、大腸菌などの原核細胞、又は酵母や哺乳動物細胞などの真核細胞において核酸を発現することによって作製することができる。

構築物は、蛍光指示薬の単離を簡単にするためのタグを含んでいてもよい。例 えば、6個のヒスチジン残基からなるポリヒスチジンタグを蛍光蛋白質のアミノ 末端に付加することができる。ポリヒスチジンタグにより、ニッケルキレートク ロマトグラフィーにより一回の操作で蛋白質を簡単に単離することが可能になる。

好ましくは、本発明の蛍光指示薬は、組み換え DNA 技術で作製した融合蛋白質である。ここで、シングルポリペプチドは、ドナー成分、ペプチドリンカー成分及びアクセプター成分を含む。ドナー成分は、ポリペプチド中のアクセプター成分に対してアミノ末端側に位置することができる。そのような融合蛋白質は通常以下のような構造を有する:(アミノ末端)ドナー蛍光蛋白質―ペプチドリンカー成分ーアクセプター蛍光蛋白質(カルボキシ末端)。あるいは、ドナー成分は、融合蛋白質中のアクセプター成分に対してカルボキシ末端に位置してもよい。そのような融合蛋白質は通常以下の構造を有する:(アミノ末端)アクセプター蛍光蛋白質ーペプチドリンカー成分ードナー蛍光蛋白質(カルボキシ末端)。さらに、アミノ末端及び/又はカルボキシ末端に付加的なアミノ酸配列(例えば、ポリヒスチジンタグなど)を含む融合蛋白質も本発明に包含される。

組み換え核酸によってコードされる蛍光指示薬は、ドナー蛍光蛋白質、アクセプター蛍光蛋白質及びペプチドリンカー成分の発現をコードする配列を含む。各構成要素は、融合蛋白質への発現により、ドナー成分が励起する際にドナー及びアクセプター成分がFRETを示すように選択される。組み換え核酸は、組み換え核酸に作動的に連結した発現調節配列を含む発現ベクター内に組み込むことができる。発現ベクターは、適当なプロモーター、複製配列、マーカーなどを含むことによって原核細胞または真核細胞で機能するように構成することができる。

発現ベクターは、組み換え核酸の発現のために宿主細胞にトランスフェクションすることができる。宿主細胞は、蛍光指示薬融合蛋白質を精製するために高レ

ベルの発現のために選択することができる。大腸菌(E. coli)はこの目的に有用である。あるいは、宿主細胞は、その他の原核細胞でも真核細胞でもよい。細胞は培養細胞でもインビボの細胞でもよい。以下の実施例により本発明を具体的に説明するが、本発明は実施例によって限定されるものではない。

#### 実施例

#### A. 方法

#### (1) 遺伝子の構築

cpVenus変異体の5'領域のcDNAを、BamHI部位を含有するセ ンスプライマー及び天然のN-及びC-末端の間にリンカー(GGSGG)をコ ードする配列を含むリバースプライマーを用いて、PCRにより増幅した。PC Rにより、これらの3、領域のcDNAは、リンカーをコードする配列により5、 末端を、EcoRI部位を含む配列により3'末端を、PCRにより伸長した。 cpVenus変異体の完全なcDNAは、BamHI及びEcoRI含有プラ イマーを有する2種のPCR産物の混合物を用いて増幅した。制限処理された産 物を、pRSET<sub>R</sub>(Invitrogen)のBamHI/EcoRI部位にインフレーム でクローニングし、cp49Venus、cp157Venus、cp173V enus、cp195Venus、及びcp229Venusを作製した。次い T, cp49Venus, cp157Venus, cp173Venus, cp 195Venus又はcp229VenusのcDNAの5'末端をPCRによ り修飾して、Sac I 部位を導入した。Sac I 認識部位によりコードされるこ. のN-末端EL(Glu-Leu)配列の後ろには、5種の変異体において、M e t残基、次いでそれぞれThr49、G1n157、Asp173、Leu1 95及びIle229が続いている。SacI/EcoRI断片をYC3.12 /pRSET<sub>B</sub>中のVenusをコードしている遺伝子と置換して、それぞれYC 3. 20、YC3. 30、YC3. 60、YC3. 70、及びYC3. 90を作 製した。YC2.60及びYC4.60は、CaMドメインを交換することによ

り、YC3.60から作製した。哺乳動物での発現のため、YC3.12及びYC3.60のcDNAをpcDNA3 (Invitrogen) にサブクローニングした。 YC3.60を原形質膜下に局在させるため、Ki-RasのCAAXボックスを、リンカー配列(GTGGSGGGTGGSGGGT)(配列番号40)を介してYC3.60のカルボキシル末端に融合させた。

## (2) 蛋白質発現、インビトロ分光法、Ca<sup>2+</sup>及びpH滴定

N-末端にポリヒスチジンタグを持つ組み換えYC蛋白質を、既報の通り (Miyawaki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887)、室温で Escherichia coli [JM109 (DE3)]に発現させ、精製し、分光学的に同定した。BECON (Takara)を 用いて、440DF20 励起フィルター及び 535DF25 発光フィルターを使用して、定常 状態の蛍光分極を測定した。Ca<sup>2+</sup>滴定は、0,09 ビス (2-アミノエチル)エチレン グリコール-N,N,N9,N9 四酢酸 (EGTA)、N-(2-ヒドロキシエチル)エチレンジ アミン-N,N9,N9 三酢酸 (EDTA-OH) 又はニトリロ三酢酸 (NTA) を用いて調製したCa<sup>2+</sup>フリー及びCa<sup>2+</sup>飽和の緩衝液の相互希釈により実施した。p H滴定は、既報の通り (Nagai, T, 他、(2001) Proc. Natl. Acad. Sci. USA 98, 3197-3202)、p H 5.8~8.4で調製した一連の緩衝液を用いて行った。

#### (3) 細胞培養及びトランスフェクション

He La 細胞は、10%の熱不活化ウシ胎児血清を含有する Dulbecco の改変 Eagle 培地で増殖させた。細胞に、Superfect (QIAGEN)を用いてYC3.60又はYC3.12をコードする発現ベクターをトランスフェクションした。

#### (4) 画像化

トランスフェクション後2~4日間、Hankの平衡塩溶液緩衝液(GIBCO)中のHeLa細胞を画像化した。UApo40x, 1.35NA油浸対物レンズを用いたIX-70倒立顕微鏡(オリンパス)上で、広視野蛍光観察を行った。YCによる二重発光

画像化は、440DF20励起フィルター、455DRLPダイクロイックミラー及び、2個の発光フィルター(CFPに対して480DF30、YFPに対して535DF25)を、フィルター交換装置(Lambda 10-2, Sutter instruments)を用いて交互に使用して行なった。干渉フィルターは Omega Optical から入手した。YCからの蛍光発光を、冷却CCDカメラ(Cool SNAP fx, Roper Scientific)を用いて画像化した。画像の取得及び解析は Metamorph/Metafluor5.0 ソフトウェア(Universal Imaging)を用いて行なった。共焦点FRETビデオ画像は、PlanApo 60x, 1.4NA 油浸対物レンズを備えた IX-71(オリンパス)、回転円盤型共焦点装置(CSU21, 横河)、ダイオードポンプ固体レーザー(430nm、日立)、及び3CCDカラーカメラ(ORCA-3CCD、浜松ホトニクス)を用いて取得した。画像の取得と解析はAquacosmos 2.5 ソフトウェア(浜松ホトニクス)を用いて行なった。

### B. 結果

## (1) YC3. 12及び新規YC変異体の構造とスペクトル特性(図1)

野生型のN末端及びC末端を結合するためのGGSGGペプタペプチドリンカーを用いて、Venusに対して円順列変異を行なった。新末端は、 $\beta$ ーバレルの表面に露出したループ領域に導入した。cp49Venus、cp157Venus、cp173Venus、cp195Venus、B0Ccp229Venusは、それぞれThr49、Gln157、Asp173、Leu195及びIle229の新たなN末端を有する。細菌及び哺乳類培養細胞で発現した場合、これらの蛋白質は、効率的に成熟し、酸性化に対する耐性は親蛋白質Venusと同程度であった。Met1、Thr49、Gln153、Asp173、Leu195及びIle229は $\beta$ -バレルの異なる部位に存在するので、Venusに加えてこれらのC0PVenus蛋白質を使用することにより、YC複合体中でYFPの相対的な空間方向に顕著な変化をもたらすことができる。特に、Thr49及びAsp173は、他の残基から $\beta$ -バレルの他端に移動している(図1A)。

親YCとしては、単相性のCa<sup>2+</sup>感度のために、YC3.12 (Nagai, T., 他、 (2002) Nat. Biotechnol. 20, 87-90) を初めに使用した。これは、CaMの三番 目のCa<sup>2+</sup>結合部位中に保存されたグルタミン酸(E104)の変異を有し、Y C3グループに属する。YC3. 12中のVenusを、cp49Venus、 cp157Venus、cp173Venus、cp195Venus及びcp 229 Venusで置換して、YC3.20、YC3.30、YC3.60、Y C3.70及びYC3.90を作製した(図1B)。これらの新規YCは全て、Y C3.12と同様に、細菌中で効率的に発現し、フォールディングする。次に、 インビトロ実験でこれらのCa<sup>2+</sup>感度を試験した。意外にも、YC3.60では、 Ca²+がOと飽和濃度の間でCFPに対するYFPの放射比が数倍増加し、YC 3.30、YC3.70及びYC3.90ではYC3.12と同様のダイナミッ クレンジを示した。YC3.20は $Ca^{2+}$ に僅かな応答のみを示した(図1C)。 Venusの代わりにcp173Venusに置換すると、一般的にはCFPか らのFRETに好適であったが、この効果は、複合体のCa<sup>2+</sup>欠乏型(Rmin: 0.87 (YC3.12) 対1.4 (YC3.60)) の場合よりも複合体のCa <sup>2+</sup>飽和型(R<sub>mx</sub>: 1. 8(YC3. 12)対 9. 3(YC3. 60))の場合の 方が顕著であった(表2A)。CFPとYFPの発色団の間の相対角度を試験する ために、CFPの440nmにおける励起と、YFPの535nmにおける発光 により、定常状態の偏光度(異方性)を測定した。C a 2+依存性の異方性の減少 は、CFPに対するYFPの発光比の増加と相関していた(図1D)。

YC3. 60の発光比(535/480)は、見掛けの解離定数(K'd)が 0. 25 $\mu$ M、Hill定数(n)が1. 7と共に単相性のCa<sup>2+</sup>依存性を示した(図1E、丸)。YC3. 60のCa<sup>2+</sup>親和性を変化させるために、変異型CaMを野生型CaM又は一番目のCa<sup>2+</sup>結合ループに変異を含有するCaM(E31Q)の何れかで置換した(Miyawaki A.,他、(1997) Nature 388,882-887)。 得られたYCは、YC2及びYC4グループに属し、それぞれYC2. 60及びYC4. 60と称する。YC2. 60はほぼ単相性の応答を示した(K'd,4

0nM; n, 2.4)。 $0.2\sim0.3\mu$ Mにおいて、滴定曲線に小さな窪みがあ り(図1E、三角)、元のCaM-M13ハイブリッド蛋白質の二相性のCa2+ 感度が連想させる (Miyawaki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887;及び Porumb, T.,他、(1994) Protein Eng. 7, 109-115)。既報の通り(Miyawaki A., 他、(1997) Nature 388, 882-887;及び Porumb, T.,他、(1994) Protein Eng. 7, 109-115)、 YC4.60中のE31Qは、明白な二相性の応答(K'd, 58nM; n, 1. 7; K'd, 14.4 μM; n, 0.87) と共に著しく低いCa<sup>2+</sup>親和性を示 した(図1E、四角)。YC3.60で達成された高いダイナミックレンジ(57 0%) はYC2.60で維持されたが、YC4.60(ダイナミックレンジ、3 60%) においては若干減衰した。YC4.60の高親和性成分及び低親和性成 分は、応答の41%及び59%に寄与していた。cpVenus蛋白質は、EY FP-V68L/Q69K (EYFP. 1) 又はVenusと同様の酸感度 (p Ka=6.0)を示したので、YC3.60は、YC3.1及びYC3.12と 同じр日耐性であることが期待された。図1Fのp日滴定曲線は、生理的なpH 範囲(6.5~8.2)においてCa2+の存在下及び非存在下においてYFP/ CFP比が有意に変化しないことを示している。しかし、YC3.1及びYC3. 12と比較すると、YC3.60はpH変化によってノイズを圧倒する大きなC a<sup>2+</sup>依存性応答を示し、S/N比が著しく向上する。YCの変異体の特性を表2 A及び2Bに示す。表2のAは、従来のYC変異体及び新規のYC変異体のCa <sup>2+</sup>応答を示す。表2のBは、YC3.60及びその誘導体の対Ca<sup>2+</sup>親和性を示 す。

表 2

Table 2A

	Rmin	Rmax	dynamic range (%)	anisotropy	
				-Ca <sup>2+</sup>	+Ca <sup>2+</sup>
YC3.12	0.9	1.8	100	0.23	0.17
YC3.20	1.3	1.4	10	0.06	0.10
YC3.30	1.1	2.6	140	0.16	0.07
YC3.60	1.4	9.3	560	0.12	- 0.05
YC3.70	1.2	2.4	100	0.15	0.09
YC3.90	1.0	1.7	70	0.17	0.10

Table 2B

	K'd (nM)	fraction (%)	Hill coef
YC2.60	40		2.4
YC3.60	250		1.7
YC4.60 60 14000		40 · 60	1.7 0.9

(2) YC3. 60及びYC3. 12を発現しているHe La細胞中のCa<sup>2+</sup>動態の比較測定(図2)

YC3. 12よりもYC3. 60が優位であることは、HeLa 細胞の細胞質内の遊離Ca<sup>2+</sup>の濃度([Ca<sup>2+</sup>]<sub>c</sub>s)を観察した実験において、明瞭に実証された。YC3. 60又はYC3. 12をコードする同量のcDNAをトランスフェクトしたHeLa 細胞は、細胞質内区画において明るさの等しい蛍光シグナルを産生した(それぞれ図2A及び2B)。図2C及び2Dは、それぞれYC3. 60及びYC3. 12を発現しているHeLa 細胞由来の空間平均YFP/CFP

比の時間経過を示す。 Y C 3. 6 0 は、 Y C 3. 1 2 よりも、超極大量のA T P  $(30\,\mu\,\mathrm{M})$  に対する応答が非常に大きく、R min に対するR max の比率はほぼ 6 倍大きかった。この比較は、2種の Y C 間での C a  $^{2+}$  親和性の差異も示している(Y C 3. 6 0 では K'd = 0. 2 5  $\mu$  M であるのに対し、Y C 3. 1 2 では K'd = 1. 2 5  $\mu$  M)。 Y C 3. 6 0 の R max 値及 び R min 値は共に、Y C 3. 1 2 では対応する値において細胞間でのバラつきが見られるのに対して、図 3 A に示した 3種の細胞及 び H e L a 細胞においては、同じ顕微鏡システムで実施した 4 回の他の実験において変化しなかった。(R max,8.06 ± 0.16,n = 12; R min,1.37 ± 0.10,n = 12)。

(3) Y C 3. 60を用いたHe La細胞中の[Ca<sup>2+</sup>]cおよび[Ca<sup>2+</sup>]pmの 共焦点画像化

YC3.60の大きなダイナミックレンジと明るさは、 $[Ca^{2+}]$ c画像化の時間的及び空間的な両方の解像度の実質的な改良を可能にする。YFPとCFPの画像を迅速かつ同時に得るために、3個のCCDチップ(RGB:赤、緑及び青)及びプリズムで構成されるカラーカメラを用いた。画像化のために、YFPおよびCFP画像は、それぞれG及びBチップで捕捉した。また、z軸に沿う空間解像度を改良するために、カメラの前に回転ディスクユニットを置いた。YC3.60を発現するHeLa細胞の共焦点の実色画像を図3Bに示す。蛍光は細胞質内区画に均一に分布したが、ミトコンドリア並びに核からは除外されていた。ビデオ速度で得た一連の疑似色の比率画像(図3A)は、ヒスタミンによる刺激後に、 $[Ca^{2+}]$ cの増加が個々の細胞内に出現して増加していく様子を示す。増殖速度は、一個の細胞内の6列に並んだ関心領域(ROI)の $[Ca^{2+}]$ cの時間経過から30 $\mu$ m/sであると計算された(図3B及び3C)。

YC3.60の利点を実証するために、Ki-Rasの膜アンカー配列を指示薬のC-末端に融合させすることにより、YC3.60を原形質膜へターゲッティングさせた(YC3.60 $_{m}$ )。同様の膜ターゲッティング手法を用いた場合、

従来のYCでは原形質膜下のCa<sup>2+</sup>動態を観察できなかった。YC3.60pm の蛍光は周辺構造及び糸状足構造まで分布していた(図3D)。原形質膜下の遊離 Ca<sup>2+</sup>濃度([Ca<sup>2+</sup>]<sub>pm</sub>)を定量的に測定した(図3E)。ヒスタミンの適用前の [Ca<sup>2+</sup>]<sub>pm</sub> は[Ca<sup>2+</sup>]<sub>c</sub> の基礎量より僅かに高かった。これは、顕微鏡では見えない環境中に高[Ca<sup>2+</sup>]のマイクロドメインが存在することを示唆している可能性がある(Marsault, R.,他、(1997)EMB0 J. *16*, 1575–1581)。[Ca<sup>2+</sup>] pm に おける同様の変化が糸状足構造体においても観察された(図3F)。

## 産業上の利用可能性

本発明の蛍光指示薬においては、円順列突然変異を施した蛍光蛋白質を用いることにより、エネルギー供与体とエネルギー受容体との相対的位置関係について多様化させることができるようになった。その結果、様々な蛍光指示薬において、ダイナミックレンジを増大することが可能になった。さらに本発明の蛍光指示薬は、細胞又は生体への遺伝子導入により in situで作製することができるため、大量の可溶性組み換え蛋白質を発現及び精製し、それをインビトロで精製及び標識し、細胞にマイクロインジェクションで戻す必要がない。また、本発明の蛍光指示薬は、細胞構造を標的とすることができる。

## 請求の範囲

- 1. 分析物質の標的配列の両端にドナー蛍光蛋白質とアクセプター蛍光蛋白質が結合している構造を有し、分析物質が該標的配列に結合又は作用することにより指示薬の立体構造が変化して蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)が生じる蛍光指示薬において、上記ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質のN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる円順列変異蛍光蛋白質であって、当該円順列変異を施す前の蛍光蛋白質と実質的に同一の蛍光ピーク波長を有する蛍光蛋白質であることを特徴とする蛍光指示薬。
- 2. 蛍光蛋白質が、GFP、CFP、YFP、REP、BFP又はそれらの変異体である、請求項1に記載の蛍光指示薬。
- 3. ドナー蛍光蛋白質がCFP又はその変異体であり、アクセプター蛋白質がYFP又はその変異体である、請求項1又は2に記載の蛍光指示薬。
- 4. ドナー蛍光蛋白質及び/又は上記アクセプター蛍光蛋白質が、野生型蛍光蛋白質又はその変異体蛋白質のアミノ酸配列中のβターンに位置するアミノ酸 残基においてN末端側のアミノ酸配列とC末端側のアミノ酸配列を入れ替えることにより得られる、円順列変異蛍光蛋白質である、請求項1から3の何れかに記載の蛍光指示薬。
- 5. 前記βターンに位置するアミノ酸残基が、蛍光蛋白質の蛍光のダイナミックレンジが上昇するような位置のアミノ酸残基である、請求項4に記載の蛍光指示薬。
- 6. アクセプター蛍光蛋白質が、蛍光蛋白質 Venus の円順列変異体である、 請求項1から5の何れかに記載の蛍光指示薬。
- 7. Venusの円順列変異体が、cp49Venus、cp157Venus、cp173Venus、cp195Venus、又はcp229Venusである、請求項6に記載の蛍光指示薬。

8. 蛍光指示薬がさらに標的ペプチド成分とリンカー成分を含み、分析物質の標的配列が標的ペプチド成分を結合するためのペプチド結合ドメインをさらに含み、

リンカー成分が分析物質の標的配列と標的ペプチド成分とを共有的に結合し、標的配列と標的ペプチド成分がアクセプター蛍光分子成分又はドナー蛍光分子成分の何れかに共有的に結合し、

標的配列に結合した分析物質が標的ペプチド成分及びペプチド結合ドメインの相対的位置又は方向の変化を誘導し、次いでドナー分子及びアクセプター分子成分の相対的位置又は方向に変化が生じ、これにより蛍光共鳴エネルギー転移(FRET)の効率に変化が生じるが生じる、請求項1から7の何れかに記載の蛍光指示薬。

- 9. 標的配列が、カルモジュリン、cGMP 依存性蛋白質キナーゼ、ステロイドホルモン受容体、ステロイドホルモン受容体のリガンド結合ドメイン、蛋白質キナーゼC、イノシトール-1,4,5-トリホスフェート受容体、又はレコベリンである、請求項1から8の何れかに記載の蛍光指示薬。
  - 10. 標的配列がカルモジュリンである、請求項9に記載の蛍光指示薬。
- 11. 標的ペプチド成分が、骨格筋ミオシン軽鎖キナーゼ(skMLCKp)、平滑筋ミオシン軽鎖キナーゼ(smMLCK)、カルモジュリンキナーゼ II (CaMKII)、カルデスモン、カルスペルミン、ホスホフルクトキナーゼ、カルシネウリン、ホスホリラーゼキナーゼ、Ca2+ATP アーゼ、59 Kda ホスホジエステラーゼ(PDE)、60 Kda ホスホジエステラーゼ(PDE)、ニトリックオキシドシンターゼ、I型アデニリルシクラーゼ、Bordetella pertussis アデニリルシクラーゼ、ニューロモジュリン、スペクトリン、ミリストイル化アラニンリッチ C キナーゼ基質(MARCKS)、MacMARCKS(F52)、b-Adducin、ヒートショック蛋白質 HSP90a、ヒト免疫不全ウイルスエンベロープグリコプロテイン 160(HIV-1 gp160)、ブラッシュボーダーミオシン重鎖-I(BBMHBI)、希ミオシン重鎖(MHC)、マストパラン、メリチン、グルカゴン、セクレチン、血管作動性腸ペプチド(VIP)、ガストリン阻害ペプチド(GIP)、

又はカルモジュリン結合ペプチド-2 (Model ペプチド CBP2)のカルモジュリン結合ドメインである、請求項8に記載の蛍光指示薬。

- 12. リンカー成分が1から30アミノ酸残基のペプチド成分である、請求項8に記載の蛍光指示薬。
- 13. さらに局在化配列を含む、請求項1から12の何れかに記載の蛍光指示薬。
- 14. 局在化配列が核局在化配列、小胞体局在化配列、ペルオキシソーム局在化配列、ミトコンドリア局在化配列、ゴルジ体局在化配列、又は細胞膜局在化配列である、請求項1から13の何れかに記載の蛍光指示薬。
- 15. 配列番号42、配列番号43、配列番号44、配列番号45又は配列番号46の何れかのアミノ酸配列を有する蛍光指示薬。
  - 16. 試料中の分析物質を検出又は測定する方法であって、
  - (1)試料と請求項1から15の何れかに記載の蛍光指示薬とを接触させる工程;
  - (2) ドナー成分を励起させる工程;及び
- (3) 試料中の分析物質の濃度や活性に対応した試料中の蛍光共鳴エネルギー転移の程度を測定する工程;

#### を含む方法。

- 17. 試料が生細胞であり、接触工程が蛍光指示薬を細胞中に取り込ませることを含む、請求項16に記載の方法。
- 18. 細胞へ蛍光指示薬を取り込ませる工程が、蛍光指示薬の発現をコードする核酸配列に作動的に連結した発現調節配列を含む発現ベクターを細胞にトランスフェクションすることを含む、請求項17に記載の方法。
  - 19. 請求項1から15の何れかに記載の蛍光指示薬をコードする核酸。
  - 20. 請求項19に記載の核酸を含む発現ベクター。
- 21. 請求項19に記載の核酸又は請求項20に記載の発現ベクターを有する形質転換体。

# 図 1

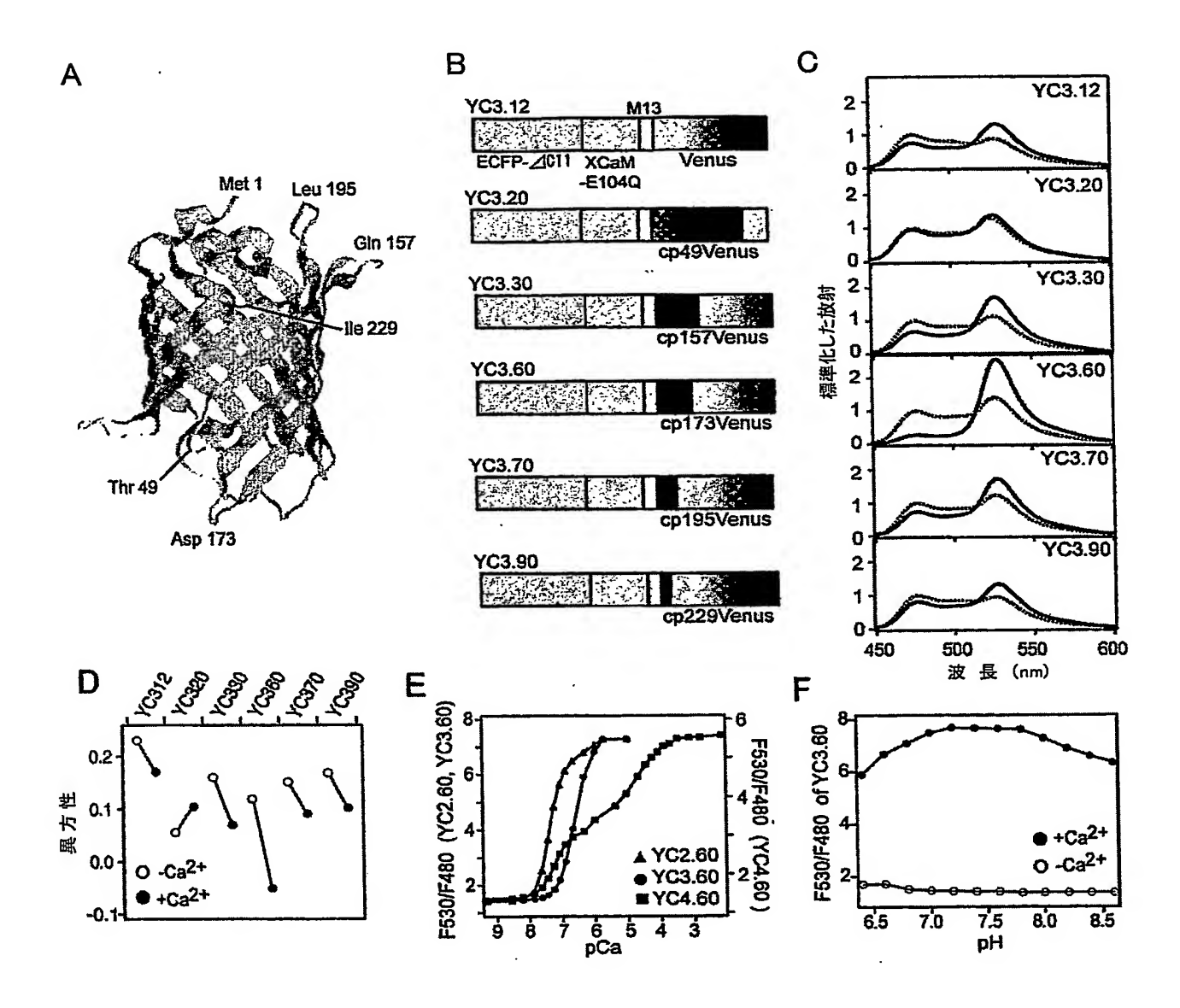


図 2

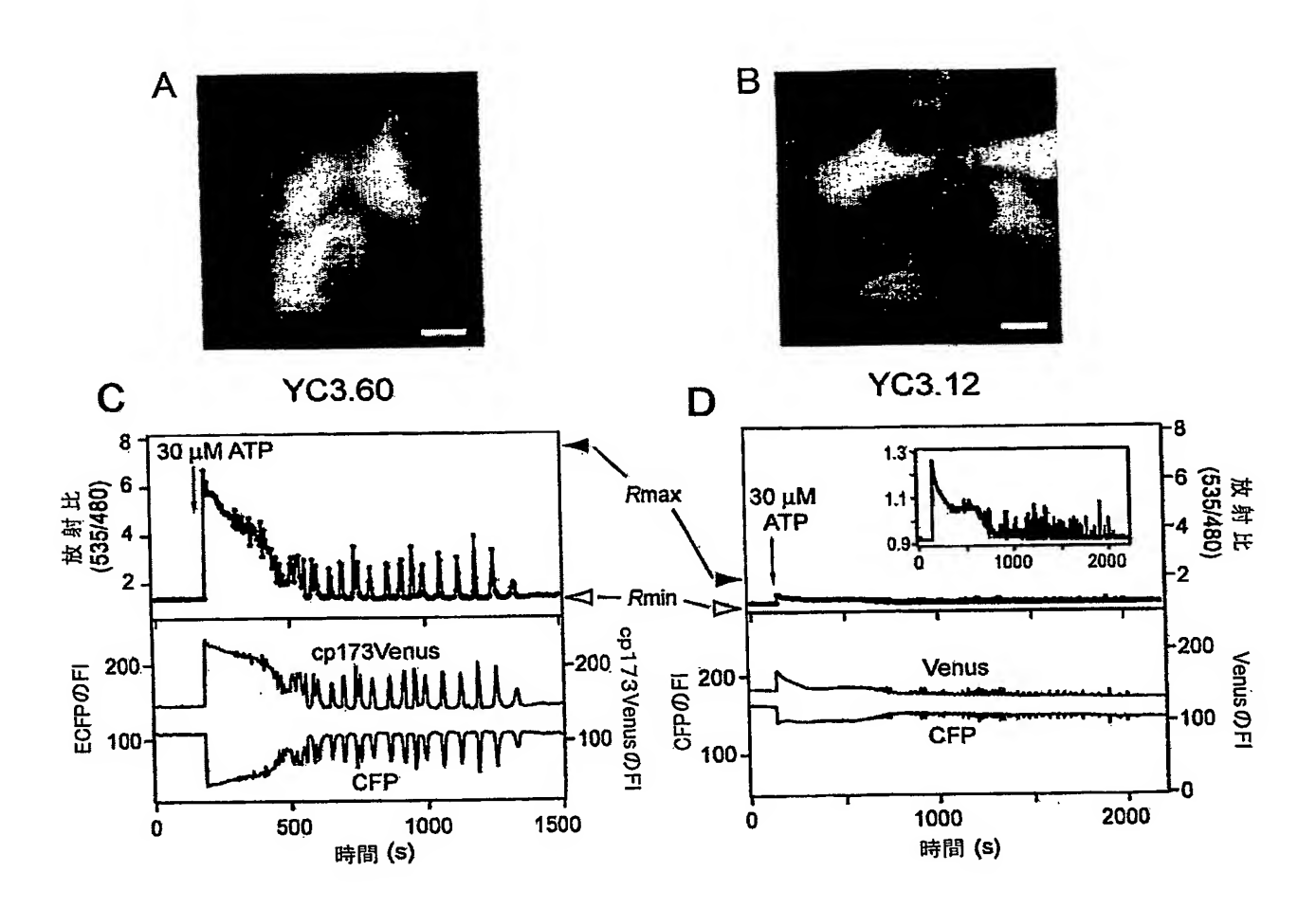
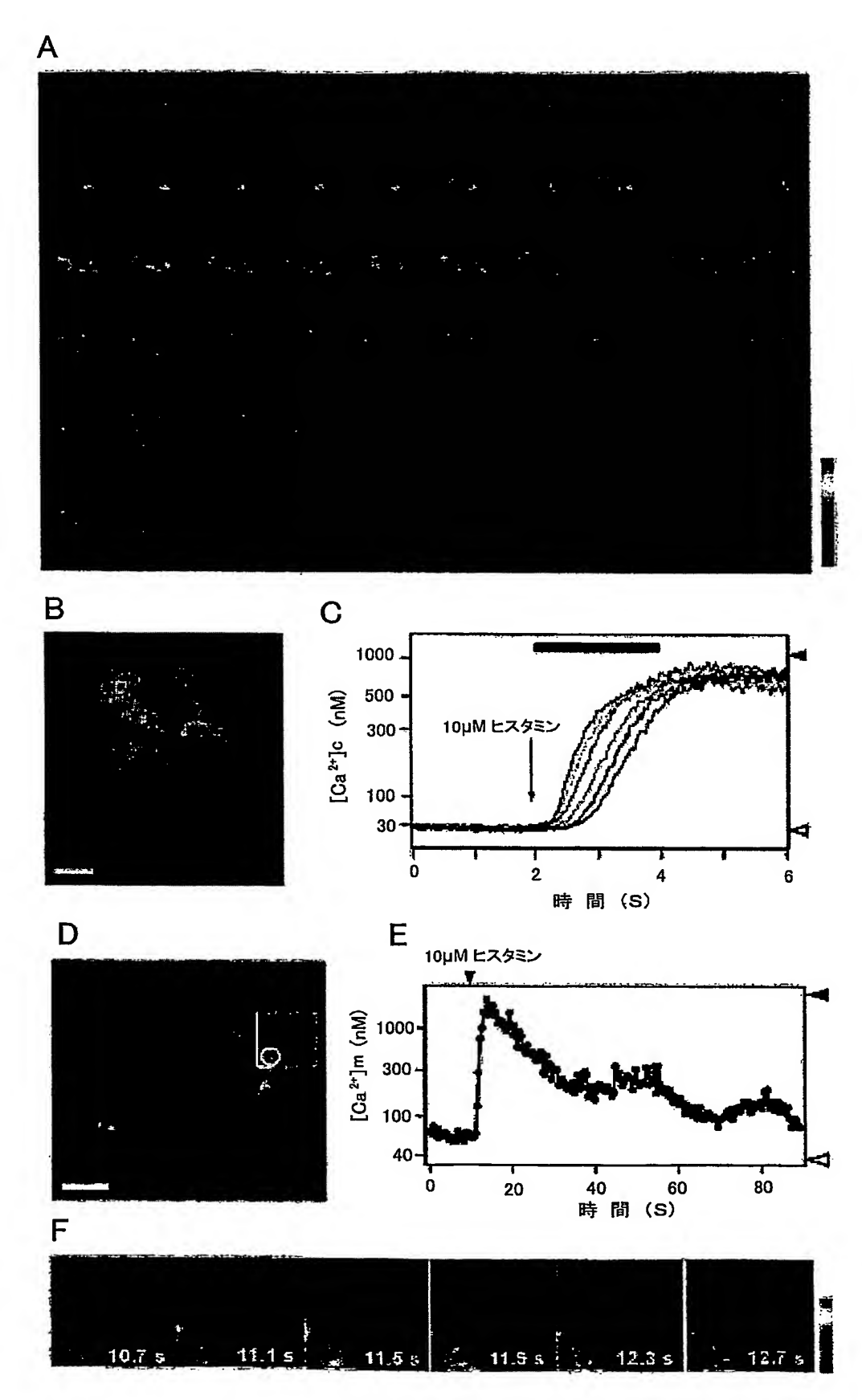


図 3



SEQUENCE LISTING

<110> RIKEN .

<110> JAPAN SCIENCE AND TECHNOLOGY AGENCY

<120> A fluorescent indicator using FRET

<130> A41654A

<160> 46

<210> 1

<211> 26

<212> PRT

<213> animal

<400> 1

Lys Arg Arg Trp Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg

1 5 10 15

Phe Lys Lys Ile Ser Ser Ser Gly Ala Leu

20 25

<210> 2

<211> 20

<212> PRT

<213> animal

<400> 2

Ala Arg Arg Lys Trp Gln Lys Thr Gly His Ala Val Arg Ala Ile Gly

1 5 10 15

Arg Leu Ser Ser

20

<210> 3

<211> 20

<212> PRT

<213> animal

<400> 3

Ala Arg Arg Lys Leu Lys Gly Ala Ile Leu Thr Thr Met Leu Ala Thr

1 5 10 15

Arg Asn Phe Ser

20

<210> 4

<211> 17

<212> PRT

<213> animal

<400> 4

Gly Val Arg Asn Ile Lys Ser Met Trp Glu Lys Gly Asn Val Phe Ser

1 5 10 15

Ser

<210> 5

<211> 20

<212> PRT

<213> animal

<400> 5

Ala Arg Arg Lys Leu Lys Ala Ala Val Lys Ala Val Val Ala Ser Ser

1 5 10 15

Arg Leu Gly Ser

20

<210> 6

<211> 26

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  animal

<400> 6

Phe Met Asn Asn Trp Glu Val Tyr Lys Leu Leu Ala His Ile Arg Pro

1 5 10 15

Pro Ala Pro Lys Ser Gly Ser Tyr Thr Val

20 25

<210> 7

<211> 24

<212> PRT

<213> animal

**<400>** 7

Ala Arg Lys Glu Val Ile Arg Asn Lys Ile Arg Ala Ile Gly Lys Met

1 5 10 15

Ala Arg Val Phe Ser Val Leu Arg

20

<210> 8

<211> 26

<212> PRT

<213> animal

<400> 8

Leu Arg Arg Leu Ile Asp Ala Tyr Ala Phe Arg Ile Tyr Gly His Trp

1 5 10 15

Val Lys Lys Gly Gln Gln Gln Asn Arg Gly

20 25

<210> 9

<211> 27

<212> PRT

<400> 9

Arg Gly Lys Phe Lys Val. Ile. Cys Leu Thr Val Leu Ala Ser Val Arg

1 5 10 15

Ile Tyr Tyr Gln Tyr Arg Arg Val Lys Pro Gly

20 25

<210> 10

<211> 28

<212> PRT

<213> animal

<400> 10

Leu Arg Arg Gly Gln Ile Leu Trp Phe Arg Gly Leu Asn Arg Ile Gln

1 5 10 . 15

Thr Gln Ile Lys Val Val Asn Ala Phe Ser Ser

20 25

<210> 11

<211> 21

<212> PRT

<213> animal

<400> 11

Arg Arg Lys His Leu Gln Arg Pro Ile Phe Arg Leu Arg Cys Leu Val

1 5 10 15

Lys Gln Leu Glu Lys

20

<210> 12

<211> 21

<212> PRT

15

<400> 12

Thr Glu Lys Met Trp Gln. Arg. Leu Lys Gly Ile Leu Arg Cys Leu Val

1 5 . 10

Lys Gln Leu Glu Lys

20

<210> 13

<211> 23

<212> PRT

<213> animal

<400> 13

Lys Arg Arg Ala Ile Gly Phe Lys Lys Leu Ala Glu Ala Val Lys Phe

1 5 10 15

Ser Ala Lys Leu Met Gly Gln

20

<210> 14

<211> 28

<212> PRT

<213> animal

<400> 14

Ile Lys Pro Ala Lys Arg Met Lys Phe Lys Thr Val Cys Tyr Leu Leu

1 5 10 15

Val Gln Leu Met His Cys Arg Lys Met Phe Lys Ala

20 25

<210> 15

**<211> 22** 

<212> PRT

<400> 15

Ala Cys Ile Asp Leu Leu Trp Lys Ile Ala Arg Ala Gly Ala Arg Ser

1

5

10

15

Ala Val Gly Thr Glu Ala

20

<210> 16

<211> 27

<212> PRT

<213> animal

<400> 16

Lys Ala His Lys Ala Ala Thr Lys Ile Gln Ala Ser Phe Arg Gly His

1

5

10

15

Ile Thr Arg Lys Lys Leu Lys Gly Glu Lys Lys

20

25

<210> 17

<211> 24

<212> PRT

<213> animal

<400> 17

Lys Thr Ala Ser Pro Trp Lys Ser Ala Arg Leu Met Val His Thr Val

1

5

10

15

Ala Thr Phe Asn Ser Ile Lys Glu

20

<210> 18

<211> 25

<212> PRT

<400> ·18

Lys Lys Lys Lys Arg. Phe. Ser Phe Lys Lys Ser Phe Lys Leu Ser

1 5 10 15

Gly Phe Ser Phe Lys Lys Ser Lys Lys

20 25

<210> 19

<211> 24

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  animal

<400> 19

Lys Lys Lys Lys Phe Ser Phe Lys Lys Pro Phe Lys Leu Ser Gly

1 5 10 15

Leu Ser Phe Lys Arg Asn Arg Lys

20

<210>. 20

<211> 31

<212> PRT

<213> animal

<400> 20

Lys Gln Gln Lys Glu Lys Thr Arg Trp Leu Asn Thr Pro Asn Thr Tyr

1 5 10 15

Leu Arg Val Asn Val Ala Asp Glu Val Gln Arg Asn Met Gly Ser

20 25 30

<210> 21

⟨211⟩ 21

<212> PRT

<400> 21

Lys Asp Gln Val Ala Asn Ser Ala Phe Gln Glu Arg Leu Arg Lys His

1 5 10 . 15

Gly Leu Glu Val Ile

20

<210> 22

⟨211⟩ 21

<212> PRT

<213> animal

<400> 22

Tyr His Arg Leu Arg Asp Leu Leu Leu Ile Val Lys Arg Ile Val Glu

1 5 10 15

Leu Leu Gly Arg Arg

20

<210> 23

<211> 23

<212> PRT

<213> animal

<400> 23

Gln Gln Leu Ala Thr Leu Ile Gln Lys Thr Tyr Arg Gly Trp Arg Cys

1 5 10 15

Arg Thr His Tyr Gln Leu Met

20

<210> 24

<211> 24

<212> PRT

<400> 24

Arg Ala Ala Cys Ile Arg Ile Gln Lys Thr Ile Arg Gly Trp Leu Leu

1 5 10 15

Arg Lys Arg Tyr Leu Cys Met Gln

20

<210> 25

<211> 12

<212> PRT

<213> animal

<400> 25

Ile Asn Leu Lys Ala Ala Leu Ala Lys Lys Ile Leu

1 5 10

<210> 26

<211> 26

<212> PRT

<213> animal

<400> 26

Gly Ile Gly Ala Val Leu Lys Val Leu Thr Thr Gly Leu Pro Ala Leu

1 5 10 15

Ile Ser Trp Ile Lys Arg Lys Arg Gln Gln

20 25

<210> 27

<211> 30

<212> PRT

<213> animal

**<400> 27** 

His Ser Gln Gly Thr Phe Thr Thr Ser Asp Tyr Ser Lys Tyr Leu Asp

1 5 10 15

Ser Arg Arg Ala Gln Asp Phe Val Gln Trp Leu Met Asn Thr

20 25 30

<210> 28

<211> 27

<212> PRT

 $\langle 213 \rangle$  ranimal

<400> 28

His Ser Asp Gly Thr Phe Thr Ser Glu Leu Ser Arg Leu Arg Asp Ser

1 5 10 15

Ala Arg Leu Gln Arg Leu Leu Gln Gly Leu Val

20 25

<210> 29

<211> 28

<212> PRT

<213> animal

<400> 29

His Ser Asp Ala Val Phe Thr Asp Asn Tyr Thr Arg Leu Arg Lys Gln

1 5 10 15

Met Ala Val Lys Lys Tyr Leu Asn Ser Ile Leu Asn

20 25

<210> 30

⟨211⟩ 33

<212> PRT

<213> animal

<400> 20

Tyr Ala Asp Gly Thr Phe Ile Ser Asp Tyr Ser Ala Ile Met Asn Lys

1 . 5 10 15

Ile Arg Gln Gln Asp Phe Val Asn Trp Leu Leu Ala Gln Gln Gln Lys

20 25 30

Ser

<210> 31

<211> 17

<212> PRT

<213> animal

<400> 31

Lys Leu Trp Lys Lys Leu Leu Lys Leu Lys Leu Leu Lys Leu Leu Lys Leu

1 5 10 15

Gly

<210> 32

⟨211⟩ 5

<212> PRT

<213> eucaryotic cell

<400> 32

Lys Lys Lys Arg Lys

5

<210> 33

<211> 26

<212> PRT

<213> eucaryotic cell

<400> 33 ⋅

Met Leu Arg Thr Ser Ser Leu Phe Thr Arg Arg Val Gln Pro Ser Leu

1 5 10 15

Phe Arg Asn Ile Leu Arg Leu Gln Ser Thr

20 25

<210> 34

<211> 4

<212> PRT

<213> eucaryotic cell

<400> 34 ⋅

Lys Asp Glu Leu

<210> 35

⟨211⟩ 3

<212> PRT

<213> eucaryotic cell

<400> 35

Ser Lys Leu

<210> 36

<211> 4

<212> PRT

<213> eucaryotic cell

<220>

<222> (4)

<223> any amino acid

<400> 36

Cys Ala Ala Xaa

- <210> 37
- <211> 2
- <212> PRT
- <213> eucaryotic cell
- <400> 37
- Cys Cys
- <210> 38
- ⟨211⟩ 3
- <212> PRT
- <213> eucaryotic cell
- <220>
- <222> (2)
- <223> any amino acid
- **<400> 38**
- Cys Xaa Cys
- <210> 39
- <211> 4
- <212> PRT
- <213> eucaryotic cell
- <220>
- <222> (3), (4)
- <223> any amino acid
- <400> 39
- Cys Cys Xaa Xaa

<210> 40

<211> 16

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 40

Gly Thr Gly Gly Ser Gly Gly Gly Thr Gly Gly Ser Gly Gly Gly Thr

1 10 15

<210> 41

<211> 647

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 41

Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

1 5 10 15

Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly
20 25 30

Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile
35
40
45

Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
50 55 60

Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
65 70 75 80

Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
85 90 95

Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu

			100					105					110		
Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp.	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	I1e	Glu	Leu	Lys	Gly
		115					120					125			
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
	130					135					140				
Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
145	•				150					155					160
Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
				165					170					175	
Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
			180					18	5				190	0	
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200					205			
Ser	Lys	Asp	Pro	Lys	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe
	210					215					220				
Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	Asp	Gln	Leu	Thr	Glu	Glu	G1n	Ile	Ala
225					230					235	•				240
G1u	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asp	Gly	Thr
				245					250					255	
Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln	Asn
			260					265					270		
Pro	Thr	Glu	Ala	Glu	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Aşp	Ala	Asp
		275					280					285			•
Gly	Asn	Gly	Thr	Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu	Phe	Leu	Thr	· Met	Met	Ala	Arg
	290					295					300	•			
Lys	Met	Lys	: Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Arg	g Glu	ı Ala	Phe	Arg
305	!				310	)				315					320

325 330 33  His Val Met Thr Asn Leu Gly Glu Lys Leu Thr Asp Glu Glu Va 340 345 350  Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val As 355 360 365  Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Ar 370 375 380	l Asp
340       345       350         Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val As       355       360       365         Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Arg       375       380	n Tyr
Glu Met Ile Arg Glu Ala Asp Ile Asp Gly Asp Gly Gln Val As 355  Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Ar 370  375  380	_
355 360 365  Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Ar 370 375 380	_
Glu Glu Phe Val Gln Met Met Thr Ala Lys Gly Gly Lys Arg Ar 370 375 380	g Trp
370 375 380	g Trp
Lys Lys Asn Phe Ile Ala Val Ser Ala Ala Asn Arg Phe Lys Ly	s Ile
385 390 395	400
Ser Ser Ser Gly Ala Leu Glu Leu Met Val Ser Lys Gly Glu Gl	u Leu
405 410 41	5
Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Va	.1 Asn
420 425 430	
Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Th	r Tyr
435 440 445	
Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pr	o Val
450 455 460	
Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Gly Tyr Gly Leu Gln Cy	rs Phe
465 470 475	480
Ala Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys So	er Ala
485 . 490 . 49	95
Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys A	sp Asp
500 505 510	
Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp T	ır Leu
515 520 525	
Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp G	ly Asn

	530					535					540				
Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu.	Glu.	Tyr	Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr
545					550					555					560
Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile
				565					570					575	
Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Gly	Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln
	•		580					585					590		
Gl'n	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His
		595					600					605			
Tyr	Leu	Ser	Tyr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg
	610					615					620				
Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu
625					630					635			•		640
Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys									
				645	٠										
<210	0> 42	2													
<21	1> 6	53													
<21	2> Pl	RT													
<21	3> A1	rtif	icia.	l Sec	quen	ce									
<40	0> 42	2													
Met	Val	Ser	Lys	Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu
1				5					10			-	:	15	
Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Arg	Phe	Ser	Val	Ser	Gly
			20					25					30		
Glu	Gly	Glu	Gly	Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile
		35					40		•			45			

Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr

		50					55					60				
	Leu	Thr	Trp	G1y	Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys
	65					70					75					80
	G1n	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu
					85					90					95	
	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu
		-		100					105					110		
	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly
			115					120					125			
	Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
		130					135		•			140				
	Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
	145					150					155			•		160
	Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
					165					170					175	
	Val	Gln	Leu	Äla	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
				180					185			•		190		
•	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
			195					200	)				205			
	Ser	Lys	Asp	Pro	Lys	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	: Val	Let	ı Leu	Glu	Phe
		210	)				215	;				220	•			
	Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	: Asp	Gln	Leu	Thr	Glu	Glu	ı Gln	Ile	Ala
	225					230	)				235	5				240
	Glu	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	e Ser	Leu	ı Phe	Asp	Lys	s Asp	Gly	Asp	Gly	Thr
					245	5				250					255	5
	Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	ı Lev	ı Gly	Thr	· Val	Met	: Arg	g Ser	Leu	ı Gly	Glr.	ı Asr
				260	)				265	;				270	)	

Pro	Thr	Glu	Ala	Glu	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Asp	Ala	Asp
		275			-	<b>*</b> *	280					285		•	
Gly	Asn	Gly	Thr	Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu	Phe	Leu	Thr	Met	Met	Ala	Arg
	290					295					300				
Lys	Met	Lys	Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Arg	Glu	Ala	Phe	Arg
305					310					315					320
Val	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asn	Gly	Tyr	Ile	Ser	Ala	Ala	Gln	Leu	Arg
				325					330					335	
His	Val	Met	Thr	Asn	Leu	Gly	Glu	Lys	Leu	Thr	Asp	Glu	Glu	Val	Asp
			340					345				•	350		
Glu	Met	Ile	Arg	Glu	Ala	Asp	Ile	Asp	Gly	Asp	Gly	Gln	Val	Asn	Tyr
		355					360					365			
Glu	Glu	Phe	Val	Gln	Met	Met	Thr	Ala	Lys	Gly	Gly	Lys	Arg	Arg	Trp
	370					375					380				
Lys	Lys	Asn	Phe	Ile	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Asn	Arg	Phe	Lys	Lys	Ile
385					390					395	•				400
Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Leu	Glu	Leu	Met	Thr	Gly	Ĺys	Leu	Pro	Val	Pro
				405					410					415	
Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	Tyr	Gly	Leu	Gln	Cys	Phe	Ala
			420					425					430		
Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	G1n	His	Asp	Phe	Phe	: Lys	Ser	Ala	Met
		435	;				440	•				445	; (		
Pro	Glu	ı Gly	Tyr	·Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	. Lys	: Asp	Asp	Gly
	450	)				455					460	)			
Asn	Tyr	Lys	Thr	r Are	g Ala	Glu	Val	Lys	Phe	e Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val
465					470	•				475	5				480
Asn	Arg	g Ile	e Glu	ı Lei	ı Lys	Gly	ı Ile	Asp	Phe	ys Lys	Glu	ı Asp	Gly	Asn	lle

485 490 495

Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Asn Ser His Asn...Val Tyr Ile
500 505 510

Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg
515 520 525

His Asn Ile Glu Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln 530 535 540

Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu Leu Pro Asp Asn His Tyr 545 550 550 560

Leu Ser Tyr Gln Ser Ala Leu Ser Lys Asp Pro Asn Glu Lys Arg Asp

565

570

575

His Met Val Leu Leu Glu Phe Val Thr Ala Ala Gly Ile Thr Leu Gly
580 585 590

Met Asp Glu Leu Tyr Lys Gly Gly Ser Gly Gly Met Val Ser Lys Gly
595 600 605

Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly 610 615 620

Asp Val Asn Gly His Lys Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp 625 630 635 640

Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Leu Ile Cys Thr
645 650

<210> 43

<211> 653

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 43

Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

1				5					10					15	
Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Arg	Phe	Ser	Val	Ser	Gly
			20					25					30		
Glu	Gly	Glu	Gly	Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Phe	Ile
		35					40					45			
Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr
	50		•			55					60				
Leu	Thr	Trp	Gly	Val	Gln	Cys	Phe	Ser	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys
65					70					75					80
Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val-	Gln	Glu
				85					90		·			95	
Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu
			100					105					110		
Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly
		115					120					125			
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
	130					135					140				
Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
145	•				150					155					160
Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
				165					170					175	
Val	G1n	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gļy	Asp	Gly
			180					18	5				190	)	•
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200					205			
Ser	Lys	Asp	Pro	Lys	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe
	210					215					220				

Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	Asp	Gln	Leu	Thr	Glu	G1u	Gln	Ile	Ala
225					230					235				-	240
Glu	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asp	Gly	Thr
				245					250					255	
Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln	Asn
			260					265					270		
Pro	Thr	Glu	Ala	Glu	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Asp	Ala	Asp
		275					280					285			
Gly	Asn	Gly	Thr	Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu	Phe	Leu	Thr	Met	Met	Ala	Arg
	290					295					300				
Lys	Met	Lys	Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Arg	Glu	Ala	Phe	Arg
305					310					315					320
Val	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asn	Gly	Tyr	Ile	Ser	Ala	Ala	Gln	Leu	Arg
				325					330					335	
His	Val	Met	Thr	Asn	Leu	Gly	Glu	Lys	Leu	Thr	Asp	Glu	Glu	Val	Asp
			340	•				345					350		
Glu	Met	Ile	Arg	Glu	Ala	Asp	Ile	Asp	Gly	Asp	Ġ1y	G1n	Val	Asn	Tyr
•		355					360					365			
Glu	Glu	Phe	Val	Gln	Met	Met	Thr	Ala	Lys	Gly	Gly	Lys	Arg	Arg	Trp
	370					375					380				
Lys	Lys	Asn	Phe	Ile	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Asn	Arg	Phe	Lys	Lys	Ile
385					390					395					400
Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Leu	Glu	Leu	Met	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lys	Ala
				405					410					415	
Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Gly	Val	Gln	Leu	Ala
			420					425					430		
Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu

		435					440					445			
Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu.	Ser.	Tyr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro
	450					455					460				
Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ala
465					470					475					480
Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Gly	Gly	Ser	Gly	G1y
	•			485					490					495	
Met	Val	Ser	Lys	Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu
			500					505					510		
Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	G1y
		515					520					525			
Glu	Gly	Glu	G1y	Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Leu	Ile
	530					535					540				
Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr
545					550			•		555					560
Leu	Gly	Tyr	Gly	Leu	Gln	Cys	Phe	Ala	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys
				565					570		•			575	
Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu
			580					585					590		
Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu
		595					600					605			
Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Lęu	Lys	Gly
	610					615					620				•
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
625					630					635					640
Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys			
				645					650						

<210> 44

<211> 653

<212> PRT

<213> Artificial Sequence

<400> 44

Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu

1 5 10 15

Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly
20 25 30

Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile

35
40
45

Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr
50 55 60

Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys
65 70 75 80

Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu
85 90 95

Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu
100 105 110

Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly
115 120 125

Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr
130 135 140

Asn Tyr Ile Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn 145 150 155 160

Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Ser 165 170 175

Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
			180					188	5				190	)	
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200					205			
Ser	Lys	Asp	Pro	Lys	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe
	210					215					220				
Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	Asp	Gln	Leu	Thr	Glu	Glu	Gln	Ile	Ala
225					230					235					240
Glu	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asp	Gly	Thr
				245					250			•		255	
Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln	Asn
			260					265					270		
Pro	Thr	Glu	Ala	Glu	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Asp	Ala	Asp
		275					280					285			
Gly	Asn	Gly	Thr	Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu.	Phe	Leu	Thr	Met	Met	Ala	Arg
	290					295					300				
Lys	Met	Lys	Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Árg	Glu	Ala	Phe	Arg
305					310					315				•	320
Val	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asn	Gly	Tyr	Ile	Ser	Ala	Ala	Gln	Leu	Arg
				325		•			330					335	
His	Val	Met	Thr	Asn	Leu	Gly	Glu	Lys	Leu	Thr	Asp	Glu	Glu	Val	Asp
			340					345					350		
Glu	Met	Ile	Arg	Glu	Ala	Asp	Ile	Asp	Gly	Asp	Gly	Gln	Val	Asn	Tyr
		355					360					365			
Glu	Glu	Phe	Val	Gln	Met	Met	Thr	Ala	Lys	Gly	Gly	Lys	Arg	Arg	Trp
	370					375					380				
Lys	Lys	Asn	Phe	Ile	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Asn	Arg	Phe	Lys	Lys	Ile

385					390					395					400
Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Leu.	Glu	Leu	Met	Asp	G1y	Gly	Val	Gln	Leu	Ala
				405					410					415	
Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu
			420					425					430		
Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Tyr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro
	-	435					440					445			
Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ala
	450					455					460				
Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly
465					470					475					480
Met	Val	Ser	Lys	Gly	Glu	Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu
				485					490					495	
Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp	Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly
			500					505					510		
Glu	Gly	Glu	G1y	Asp	Ala	Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Leu	Ile
		515					520				•	525			
Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Leu	Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr
	530					535					540	•			
Leu	Gly	Tyr	Gly	Leu	Gln	Cys	Phe	Ala	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys
545					550	)				555	•				560
Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	· Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Туг	. Val	Gln	Glu
				565	;				570	•				575	
Arg	Thr	· Ile	Phe	Phe	Lys	. Asp	Asp	Gly	Asr	Туг	Lys	Thr	r Are	, Ala	Glu
			580	)				585	5				590	)	
Val	Lys	Phe	e Glu	ı Gly	Asp	Thi	. Leu	ı Val	. Asr	n Are	g Ile	e Glu	ı Leı	ı Lys	s Gly
		595	5				600	)				608	5		

Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr - 615 ·610 Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu <210> 45 <211> 653 <212> PRT <213> Artificial Sequence <400> 45 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys Gln His Asp Phe Phe Lys Ser Ala Met Pro Glu Gly Tyr Val Gln Glu Arg Thr Ile Phe Phe Lys Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly 

Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
	130					135					140				
Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
145					150					155					160
Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
				165					170					175	
Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	G1n	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
			180					18	5				190	)	
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200					205	•		
Ser	Lys	Asp	Pro	Lys	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe
	210					215					220				
Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	Asp	Gln	Leu	Thr	Glu	Glu	Gln	Ile	Ala
225					230					235					240
Glu	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asp	Gly	Thr
				245					250					255	
Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln	Asn
			260	•				265					270	1	
Pro	Thr	Glu	Ala	Glu	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Asp	Ala	Asp
		275					280					285			
Gly	Asn	Gly	Thr	· Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu	Phe	Let	ı Thr	Met	Met	Ala	Arg
	290					295	5				300	)			
Lys	Met	Lys	. Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	ı Ile	e Are	g Glu	ı Ala	Phe	Arg
305					310	)				318	5				320
Val	Phe	e Asp	Lys	s Asp	Gly	Ası	ı Gly	туг	· Ile	e Sei	c Ala	a Ala	a Glr	ı Lev	ı Arg
				325	5				330	)				335	5
His	: Val	Met	: Thi	r Ast	ı Lei	1 Gl	7 Glu	ı Lvs	s Lei	ı Thi	r Ası	o Gli	ı Glı	ı Val	Asp

			340					345					350		
Glu	Met	Ile	Arg	Glu	Ala	Asp	Ile	Asp	Gly	Asp	Gly	Gln -	Val	Asn	Tyr
		355					360					365			
Glu	Glu	Phe	Val	Gln	Met	Met	Thr	Ala	Lys	Gly	Gly	Lys	Arg	Arg	Trp
	370					375					380				
Lys	Lys	Asn	Phe	Ile	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Asn	Arg	Phe	Lys	Lys	Ile
385	•				390					395					400
Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Leu	Glu	Leu	Met	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu
				405					410					415	
Ser	Tyr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg	Asp	His
			420					425					430		
Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ala	Gly	Ile	Thr	Leu	Gly	Met
		435					440					445			
Asp	Glu	Leu	Tyr	Lys	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Met	Val	Ser	Lys	Gly	Glu
	450				:	455					460				
Glu	Leu	Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp
465					470					475	•				480
Val	Asn	Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Asp	Ala
		•		485					490					495	
Thr	Tyr	Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Leu	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Leu
			500					505					510		
Pro	Val	Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	Tyr	Gly	Leu	Gln
		515					520					525			-
Cys	Phe	Ala	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys
	530					535					540				
Ser	Ala	Met	Pro	Glu	G1y	Tyr	Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys
545					550					555					560

Asp Asp Gly Asn Tyr Lys Thr Arg Ala Glu Val Lys Phe Glu Gly Asp Thr Leu Val Asn Arg Ile Glu Leu Lys Gly Ile Asp Phe Lys Glu Asp Gly Asn Ile Leu Gly His Lys Leu Glu Tyr Asn Tyr Asn Ser His Asn Val Tyr Ile Thr Ala Asp Lys Gln Lys Asn Gly Ile Lys Ala Asn Phe Lys Ile Arg His Asn Ile Glu Asp Gly Gly Val Gln Leu Ala Asp His Tyr Gln Gln Asn Thr Pro Ile Gly Asp Gly Pro Val Leu <210> 46 **⟨211⟩ 653** <212> PRT <213> Artificial Sequence <400> 46 Met Val Ser Lys Gly Glu Glu Leu Phe Thr Gly Val Val Pro Ile Leu Val Glu Leu Asp Gly Asp Val Asn Gly His Arg Phe Ser Val Ser Gly Glu Gly Glu Gly Asp Ala Thr Tyr Gly Lys Leu Thr Leu Lys Phe Ile Cys Thr Thr Gly Lys Leu Pro Val Pro Trp Pro Thr Leu Val Thr Thr 

Leu Thr Trp Gly Val Gln Cys Phe Ser Arg Tyr Pro Asp His Met Lys

Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala	Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu
				85					90					95	
Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp	Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu
			100					105					110		
Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu	Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly
		115					120					125			
Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn	Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr
	130					135					140				
Asn	Tyr	Ile	Ser	His	Asn	Val	Tyr	Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn
145					150					155		•			160
Gly	Ile	Lys	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile	Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Ser
				165					170					175	
Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln	Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly
			180					185			•		190		
Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His	Tyr	Leu	Ser	Thr	Gln	Ser	Ala	Leu
		195					200					205	•		
Ser	Lys	Asp	Pro	Lys	Glu	Lys	Arg	Asp	His	Met	Ýal	Leu	Leu	Glu	Phe
	210					215					220				
Val	Thr	Ala	Ala	Arg	Met	His	Asp	G1n	Leu	Thr	Glu	Glu	Gln	Ile	Ala
225					230					235					240
Glu	Phe	Lys	Glu	Ala	Phe	Ser	Leu	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asp	Gly	Thr
				245					250					255	
Ile	Thr	Thr	Lys	Glu	Leu	Gly	Thr	Val	Met	Arg	Ser	Leu	Gly	Gln	Asn
			260					265					270		
Pro	Thr	Glu	Ala	G1u	Leu	Gln	Asp	Met	Ile	Asn	Glu	Val	Asp	Ala	Asp
		275					280					285			
Gly	Asn	Gly	Thr	Ile	Tyr	Phe	Pro	Glu	Phe	Leu	Thr	Met	Met	Ala	Arg

	290	•				295					300				
Lys	Met	Lys	Asp	Thr	Asp	Ser	Glu	Glu	Glu	Ile	Arg	Glu	Ala	Phe	Arg
305					310					315					320
Val	Phe	Asp	Lys	Asp	Gly	Asn	Gly	Tyr	Ile	Ser	Ala	Ala	Gln	Leu	Arg
				325					330					335	
His	Val	Met	Thr	Asn	Leu	Gly	Glu	Lys	Leu	Thr	Asp	Glu	Glu	Val	Asp
	•		340					345					350		
Glu	Met	Ile	Arg	Glu	Ala	Asp	Ile	Asp	Gly	Asp	Gly	Gln	Val	Asn	Туг
		355					360					365			
Glu	Glu	Phe	Val	Gln	Met	Met	Thr	Ala	Lys	Gly	Gly	Lys	Arg	Arg	Trp
	370					375					380				
Lys	Lys	Asn	Phe	Ile	Ala	Val	Ser	Ala	Ala	Asn	Arg	Phe	Lys	Lys	Ilε
385					390					395			•		400
Ser	Ser	Ser	Gly	Ala	Leu	Glu	Leu	Met	Ile	Thr	Leu	Gly	Met	Asp	Glu
				405					410					415	
Leu	Tyr	Lys	Gly	Gly	Ser	Gly	Gly	Met	Val	Ser	Lys	Gly	Glu	Glu	Leu
			420				•	425			•		430		
Phe	Thr	Gly	Val	Val	Pro	Ile	Leu	Val	Glu	Leu	Asp	Gly	Asp	Val	Asn
		435					440					445			
Gly	His	Lys	Phe	Ser	Val	Ser	Gly	Glu	Gly	Glu	Gly	Asp	Ala	Thr	Tyr
	450					455					460				
Gly	Lys	Leu	Thr	Leu	Lys	Leu	Ile	Cys	Thr	Thr	Gly	Lys	Lęu	Pro	Val
465					470					475					480
Pro	Trp	Pro	Thr	Leu	Val	Thr	Thr	Leu	Gly	Tyr	Gly	Leu	Gln	Cys	Phe
				485					490					495	
Ala	Arg	Tyr	Pro	Asp	His	Met	Lys	Gln	His	Asp	Phe	Phe	Lys	Ser	Ala
			500					505					510		

Met	Pro	Glu	Gly	Tyr	Val	Gln	Glu	Arg	Thr	Ile	Phe	Phe	Lys	Asp	Asp
		515					520					525			
Gly	Asn	Tyr	Lys	Thr	Arg	Ala	Glu	Val	Lys	Phe	Glu	Gly	Asp	Thr	Leu
	530					535					540				
Val	Asn	Arg	Ile	Glu	Leu	Lys	Gly	Ile	Asp	Phe	Lys	Glu	Asp	Gly	Asn
545					550					550					560
Ile	Leu	Gly	His	Lys	Leu	Glu	Tyr	Asn	Tyr	Asn	Ser	His	Asn	Val	Tyr
				565					570					575	
Ile	Thr	Ala	Asp	Lys	Gln	Lys	Asn	Gly	Ile	Lýs	Ala	Asn	Phe	Lys	Ile
			580					585					590		
Arg	His	Asn	Ile	Glu	Asp	Gly	Gly	Val	Gln	Leu	Ala	Asp	His	Tyr	Gln
		595					600					605			
Gln	Asn	Thr	Pro	Ile	Gly	Asp	Gly	Pro	Val	Leu	Leu	Pro	Asp	Asn	His
	610					615					620				
Tyr	Leu	Ser	Tyr	Gln	Ser	Ala	Leu	Ser	Lys	Asp	Pro	Asn	Glu	Lys	Arg
625					630					635					640
Asp	His	Met	Val	Leu	Leu	Glu	Phe	Val	Thr	Ala	Ála	Gly			
		-		645			•		650						

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/015671

	FICATION OF SUBJECT MATTER	) / 0 / 0 / 0 1 0 NT 1 E / 1 1	1 5				
Int.C	1 <sup>7</sup> G01N33/68, G01N33/483, G01N33 C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10.	· · · · · · · · · · · · · · · · · · ·	The state of the s				
	C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02						
According to International Patent Classification (IPC) or to both national classification and IPC							
B. FIELDS	SEARCHED						
	cumentation searched (classification system followed by cla	assification symbols)					
	$1^7$ G01N33/68, G01N33/483, G01N33	3/84, C12N15/11, C12N1/					
	C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10,	, C07K14/435, C07K19/00	),				
	C12Q1/02						
Documentation	on searched other than minimum documentation to the external	nt that such documents are included in th	ne fields searched				
•		roku Jitsuyo Shinan Koho					
Kokai	Jitsuyo Shinan Koho 1971-2004 Ji	tsuyo Shinan Toroku Koho	1996–2004				
Electronic da	a base consulted during the international search (name of c	data base and, where practicable, search t	erms used)				
CA (S)	N), JICST (JOIS)						
C. DOCUM	ENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT						
Category*	Citation of document, with indication, where ap	propriate, of the relevant passages	Relevant to claim No.				
X/A	BAIRD, "Circular permutation		1-5,8-14,				
	insertion within green fluore	_	16-21/6,7,15				
	Proc.Natl.Acad.Sci.USA., 1999 96(20): 11241-6.	sebtemmer 50;					
]							
X/A	WO 2000/071565 A (THE REGENT	S OF THE UNIVERSITY	1-5,8-14,				
•	OF CALIFORNIA),		16-21/6,7,15				
i	30 November, 2000 (30.11.00), & US 6699687 B1	,					
	& US 6699667 BI						
A	WO 98/40477 A (THE REGENTS O	F THE UNIVERSITY	1-21				
,	OF CALIFORNIA),						
}	17 September, 1998 (17.09.98)		·				
	& EP 970199 A & US	5998204 A					
X Further	documents are listed in the continuation of Box C.	See patent family annex.					
•	categories of cited documents:	"I" later document published after the in date and not in conflict with the appli					
"A" docume to be of	nt defining the general state of the art which is not considered particular relevance	the principle or theory underlying the	invention				
	earlier application or patent but published on or after the international "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot						
	nt which may throw doubts on priority claim(s) or which is	step when the document is taken alon					
	establish the publication date of another citation or other eason (as specified)	"Y" document of particular relevance; the considered to involve an inventive					
"O" docume	nt referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means	combined with one or more other such being obvious to a person skilled in the	h documents, such combination				
	it published prior to the international filing date but later than ity date claimed	"&" document member of the same patent					
h.101	<del></del>						
	ctual completion of the international search	Date of mailing of the international sea					
11 No	vember, 2004 (11.11.04)	30 November, 2004	(30.11.04)				
	iling address of the ISA/	Authorized officer					
	nese Patent Office						
Facsimile No		Telephone No.					

#### INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International application No.
PCT/JP2004/015671

·		PCT/JPZ(	004/015671
(Continuation)	). DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT	<del></del>	
Category*	Citation of document, with indication, where appropriate, of the releva		Relevant to claim No.
A	NAGAI et al., "Kokoritsu ni Hakko Kozo o GFP Hen'itai no Kaihatsu", Biophysics, Vo No.6(2002), pages 305 to 308	Toru 1.42,	1-21
A	TAKEMOTO, "Spatio-temporal activation of revealed by indicator thet is insensitive environmental effects.", J.Cell Biol., 20 January 20;160(2):235-43	to	1-21
A	NAGAI, "Circularly permuted green fluores proteins engineered to sense Ca2+", Proc.N. Acad.Sci.USA., 2001 March 13;98(6):3197-2	Natl.	1-21
P, X	NAGAI, "Expanded dynamic range of fluores indicators for Ca(2+) by circularly permuyellow fluorescent proteins", Proc.Natl.A. Sci.USA., 2004 July 20;101(29):10554-9	ited	1-21

Form PCT/ISA/210 (continuation of second sheet) (January 2004)

#### A. 発明の属する分野の分類(国際特許分類(IPC))

Int. C1<sup>7</sup> G01N33/68, G01N33/483, G01N33/84, C12N15/11, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02

#### B. 調査を行った分野

-調査を行った最小限資料 (国際特許分類 (IPC))

Int. C1<sup>7</sup> G01N33/68, G01N33/483, G01N33/84, C12N15/11, C12N1/15, C12N1/19, C12N1/21, C12N5/10, C07K14/435, C07K19/00, C12Q1/02

#### 最小限資料以外の資料で調査を行った分野に含まれるもの

日本国実用新案公報

1922-1996年

日本国公開実用新案公報

1971-2004年

日本国登録実用新案公報

1994-2004年

日本国実用新案登録公報

1996-2004年

#### 国際調査で使用した電子データベース(データベースの名称、調査に使用した用語) CA(STN) JICST(JOIS)

C. 関連する	ると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する 請求の範囲の番号
X/A	BAIRD "Circular permutation and receptor insertion within green fluorescent proteins." Proc Natl Acad Sci U S A. 1999 Sep 28;96(20):11241-6.	1-5, 8-14, 16- 21/6, 7, 15
X/A	WO 2000/071565 A (THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNI A) 2000. 11. 30 & US 6699687 B1	1-5, 8-14, 16- 21/6, 7, 15
A	WO 98/40477 A(THE REGENTS OF THE UNIVERSITY OF CALIFORNIA) 1998.09.17 & EP 970199 A & US 5998204 A	1-21
		1607 -2 -60 1777

#### |× C欄の続きにも文献が列挙されている。

| パテントファミリーに関する別紙を参照。

#### \* 引用文献のカテゴリー

- 「A」特に関連のある文献ではなく、一般的技術水準を示す もの
- 「E」国際出願日前の出願または特許であるが、国際出願日 以後に公表されたもの
- 「L」優先権主張に疑義を提起する文献又は他の文献の発行 日若しくは他の特別な理由を確立するために引用する 文献(理由を付す)
- 「O」口頭による開示、使用、展示等に言及する文献

東京都千代田区霞が関三丁目4番3号

「P」国際出願日前で、かつ優先権の主張の基礎となる出願

の日の後に公表された文献

- 「T」国際出願日又は優先日後に公表された文献であって 出願と矛盾するものではなく、発明の原理又は理論 の理解のために引用するもの
- 「X」特に関連のある文献であって、当該文献のみで発明 の新規性又は進歩性がないと考えられるもの
- 「Y」特に関連のある文献であって、当該文献と他の1以 上の文献との、当業者にとって自明である組合せに よって進歩性がないと考えられるもの

電話番号 03-3581-1101 内線 3251

「&」同一パテントファミリー文献

国際調査を完了した日 11.11.2004 国際調査機関の名称及びあて先 日本国特許庁(ISA/JP) 郵便番号100-8915

様式PCT/ISA/210 (第2ページ) (2004年1月)

C(続き).	関連すると認められる文献	
引用文献の カテゴリー*	引用文献名 及び一部の箇所が関連するときは、その関連する箇所の表示	関連する請求の範囲の番号
A	永井他「高効率に発光構造をとるGFP変異体の開発」 生物物理、第42巻第6号(2002)第305-308頁	1-21
A	TAKEMOTO"Spatio-temporal activation of caspase revealed by indicator that is insensitive to environmental effects."  J Cell Biol. 2003 Jan 20:160(2):235-43	1-21
<b>A</b>	NAGAI"Circularly permuted green fluorescent proteins engineered to sense Ca2+" Proc Natl Acad Sci U S A. 2001 Mar 13;98(6):3197-202	1-21
PX	NAGAI"Expanded dynamic range of fluorescent indicators for Ca(2+) by circularly permuted yellow fluorescent proteins" Proc Natl Acad Sci U S A. 2004 Jul 20;101(29):10554-9	1-21
		•
•		

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record.

### BEST AVAILABLE IMAGES

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:
☐ BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
☐ FADED TEXT OR DRAWING
☐ BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
GRAY SCALE DOCUMENTS
☑ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

□ OTHER: \_\_\_\_\_

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.